

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局(43) 国際公開日
2004 年 10 月 21 日 (21.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2004/089411 A1

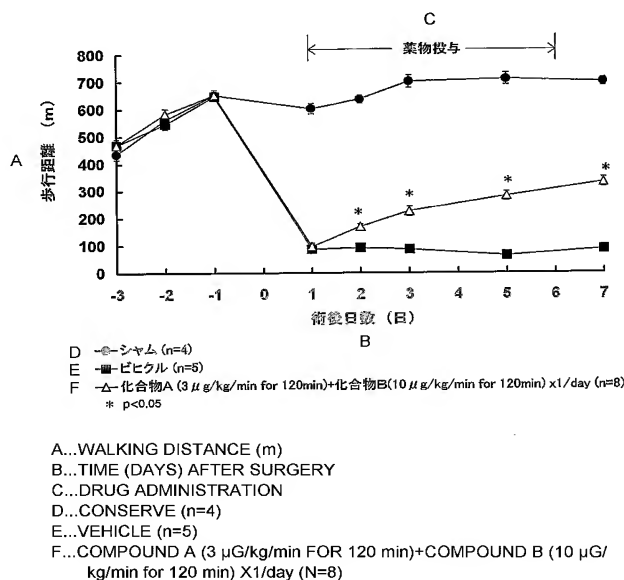
(51) 国際特許分類: A61K 45/00, 31/5575, A61P 25/00
 (21) 国際出願番号: PCT/JP2004/004836
 (22) 国際出願日: 2004 年 4 月 2 日 (02.04.2004)
 (25) 国際出願の言語: 日本語
 (26) 国際公開の言語: 日本語
 (30) 優先権データ:
 特願2003-100388 2003 年 4 月 3 日 (03.04.2003) JP
 (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 小野
 薬品工業株式会社 (ONO PHARMACEUTICAL CO.,
 LTD.) [JP/JP]; 〒541-8526 大阪府 大阪市 中央区道修
 町 2 丁目 1 番 5 号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および
 (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 竹信 敬史
 (TAKENOBU, Yoshifumi) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府
 三島郡 島本町桜井三丁目 1 番 1 号 小野薬品工業株
 式会社内 Osaka (JP). 鎌中 喜久 (KAMANAKA, Yoshi-
 hisa) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府 三島郡 島本町桜井三
 丁目 1 番 1 号 小野薬品工業株式会社内 Osaka (JP).
 小島 隆明 (OBATA, Takaaki) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪
 府 三島郡 島本町桜井三丁目 1 番 1 号 小野薬品工
 業株式会社内 Osaka (JP).
 (74) 代理人: 大家 邦久 (OHIE, Kunihiisa); 〒103-0013 東京
 都 中央区 日本橋人形町 2 丁目 1 4 番 6 号 セルバ人
 形町 6 階 大家特許事務所 Tokyo (JP).

[続葉有]

(54) Title: REMEDY FOR SPINAL CANAL STENOSIS

(54) 発明の名称: 脊柱管狭窄症治療剤



(57) Abstract: A remedy for spinal canal stenosis which comprises a combination of a compound having EP2 agonism with a compound having EP3 agonism. A drug comprising a combination of a compound having EP2 agonism with a compound having EP3 agonism shows an efficacy in a rat gait disorder model induced by compression of cauda equina. Namely, it is efficacious against spinal canal stenosis to use a combination of a compound having EP2 agonism with a compound having EP3 agonism or a compound having both of EP2 agonism and EP3 agonism.

(57) 要約: 本発明は、EP2アゴニスト作用を有する化合物およびEP3アゴニスト作用を有する化合物を組み合わせる脊柱管狭窄症治療剤に関する。ラット馬尾神経圧迫歩行障害モデルにおいて、EP2アゴニスト作用を有する化合物およびEP3アゴニスト作用を有する

[続葉有]

WO 2004/089411 A1



(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL,

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

化合物を組み合わせるなる医薬は有効性を示した。したがって、EP2アゴニスト作用を有する化合物およびEP3アゴニスト作用を有する化合物を組み合わせる用いるかまたはEP2アゴニスト作用およびEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物を用いることは脊柱管狭窄症に有効である。

明 細 書

脊柱管狭窄症治療剤

5 技術分野

本発明は、脊柱管狭窄症の治療剤に関する。さらに詳しくは、EP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用を有する脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤に関する。

10 背景技術

頸椎から仙椎に至るそれぞれの椎体と、棘突起で囲まれた内部スペースを脊柱管という。脊柱管狭窄症は、脊柱管を構成する脊椎や黄色靱帯の肥大変性や、椎間板の突出等で脊柱管が狭められ、神経根や馬尾などの神経組織が圧迫を受けて各種症状を呈する疾患である。脊柱管狭窄症は、脊柱管の狭小

15 部位によって、広範脊柱管狭窄症、胸部脊柱管狭窄症、腰部脊柱管狭窄症等に分類される。その症状としては、神経圧迫による腰痛や上肢または下肢の痛み、しびれ等がある。特に馬尾神経が傷害されると、歩行中に腰痛、下肢の痛み、しびれ、脱力感がひどくなり、この症状を間欠跛行という。

PGE₂は、アラキドン酸カスケードの中の代謝産物として知られており、

20 細胞保護作用、子宮収縮、発痛作用、消化管の蠕動運動促進、覚醒作用、胃酸分泌抑制作用、血圧降下作用、利尿作用等の多彩な生理的、薬理的機能を有していることが知られている。

近年の研究によれば、PGE₂受容体には、それぞれ生理的あるいは薬理的に異なった役割を担うサブタイプが存在することが分かってきた。現時点で

25 知られているサブタイプは、大別して4種類あり、それぞれ、EP1、EP2、EP3、EP4と呼ばれている(J. Lipid Mediators Cell Signaling 12, 379-391

(1995))。これらのサブタイプ受容体に主に選択的に結合する化合物を用い、これらの各サブタイプ受容体の機能を調べ、各種疾患に有用な、より副作用の少ない薬剤を発見することが可能となった。

5 後記一般式 (I) で示される化合物は E P 2 アゴニスト作用を有することが知られており、免疫疾患 (自己免疫疾患、臓器移植等)、喘息、骨形成異常、神経細胞死、肝障害、早産、流産、緑内障等の網膜神経障害等に対する予防及び／または治療に有用であることが開示されている (EP860430A1 参照。)。

10 後記一般式 (II) で示される化合物は E P 3 アゴニスト作用を有することが知られており、肝疾患、腎疾患、膵炎、心筋梗塞などに対する予防および／または治療に有用であることが開示されている (WO98/34916 参照。)。

後記一般式 (III) で示される化合物は E P 2 アゴニスト作用を有することが知られており、免疫疾患、アレルギー性疾患、神経細胞死、月経困難症、早産、流産、禿頭症、網膜神経障害、勃起不全、関節炎、肺傷害、肺線維症、
15 肺気腫、気管支炎、慢性閉塞性呼吸器疾患、肝傷害、急性肝炎、肝硬変、ショック、腎炎、腎不全、循環器系疾患、全身性炎症反応症候群、敗血症、血球貪食症候群、マクロファージ活性化症候群、スチル病、川崎病、熱傷、全身性肉芽腫、潰瘍性大腸炎、クローン病、透析時の高サイトカイン血症、多臓器不全、骨疾患の予防および／または治療に有用であることが開示されて
20 いる (WO2003/74483 参照。)。

発明の開示

脊柱管狭窄症の治療法としては、重症の場合、外科的整形による手術治療法が選択されるが、軽症では、腹筋、背筋などを強化する筋肉強化体操療法、
25 ホットパックなどの温熱療法、除痛効果を目的とした鍼治療、コルセット等を装着する装具療法などの保存的治療が基本である。また、軽症、中程度症

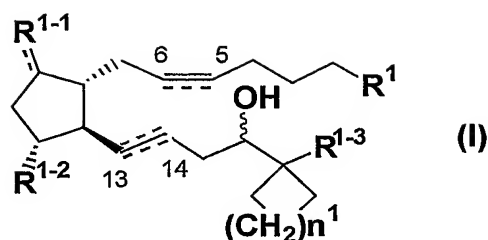
では薬物療法を単独で、または上述の各種療法と組み合わせて用いられている。脊柱管狭窄症の多くは保存的治療の対象となり、種々の保存療法の組み合わせによって症状が改善される症例が多く見られる。現在、薬物治療において脊柱管狭窄症治療剤として認可されているのは、神経組織内での血液循環

- 5 環改善を目的とした経口プロスタグランジンE 1誘導体制剤が唯一である。しかし、脊柱管狭窄症の多彩な運動機能、神経症状やその他の諸症状を満足に改善する薬物はいまだ見出されていない。

- 本発明者らは、新規な脊柱管狭窄症治療剤を見出すべく鋭意検討を重ねた結果、驚くべきことにEP 2アゴニスト作用とEP 3アゴニスト作用を有する
10 医薬が、脊柱管狭窄症の症状を改善することを見出し本発明を完成した。EP 2アゴニストとEP 3アゴニストの組み合わせによる脊柱管狭窄症治療に関してはこれまでに全く知られていない。本発明者らは脊柱管狭窄症のモデルとして知られている馬尾神経圧迫歩行障害モデル (J. Neurosci. Methods 104(2) 191-198, 2002) を用いて、EP 2アゴニストとEP 3アゴニストの組み
15 合わせによる脊柱管狭窄症治療効果を初めて実証し本発明を完成した。

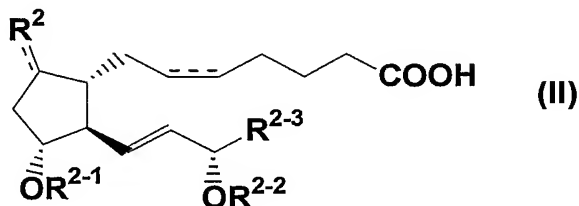
本発明は、

1. EP 2アゴニスト作用を有する化合物およびEP 3アゴニスト作用を有する化合物を組み合わせる脊柱管狭窄症予防および／または治療剤、
2. EP 2アゴニスト作用を有する化合物とEP 3アゴニスト作用を有する
20 化合物とをそれぞれ投与することを特徴とする請求の範囲1の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤、
3. EP 2アゴニスト作用を有する化合物とEP 3アゴニスト作用を有する化合物とを同一製剤中に含有することを特徴とする請求の範囲1記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤、
- 25 4. EP 2アゴニスト作用を有する化合物が、一般式 (I)



- (式中、 R^1 は、カルボキシ基またはヒドロキシメチル基を表わし、 R^{1-1} は、オキシ基、メチレン基、またはハロゲン原子を表わし、 R^{1-2} は、水素原子、水酸基、またはC 1～4のアルコキシ基を表わし、 R^{1-3} は、水素原子、C 1～8のアルキル基、C 2～8のアルケニル基、C 2～8のアルキニル基、または1～3個の以下の(1)～(5)の基で置換されているC 1～8のアルキル基、C 2～8のアルケニル基、またはC 2～8のアルキニル基を表わし：(1)ハロゲン原子、(2)C 1～4のアルコキシ基、(3)C 3～7のシクロアルキル基、(4)フェニル基、または(5)1～3個のハロゲン原子、C 1～4のアルキル基、C 1～4のアルコキシ基、ニトロ基またはトリフルオロメチル基で置換されているフェニル基； n^1 は、0または1～4を表わし、 --- は、一重結合または二重結合を表わし、 \equiv は二重結合または三重結合を表わし、 \equiv は、一重結合、二重結合、または三重結合を表わし、 \sim は、 α -配置、 β -配置、またはそれらの混合物であることを表わす。)
- で示される化合物、その塩、その溶媒和物またはそのプロドラッグ、またはそのシクロデキストリン包接化合物である請求の範囲1記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤、

5. EP3アゴニスト作用を有する化合物が、一般式 (II)

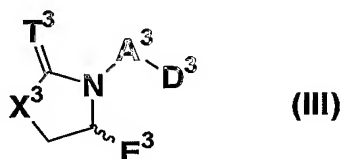


- (式中、 R^2 は、オキシ基またはハロゲン原子を表わし、 R^{2-1} および R^{2-2}

は、それぞれ独立してC 1～4アルキル基を表わし、R²⁻³は、C 1～10アルキル基、C 2～10アルケニレン基、C 2～10アルキニレン基、フェニル、フェノキシ、C 3～7シクロアルキル、またはC 3～7シクロアルキルオキシで置換されているC 1～10アルキル基、C 2～10アルケニレン基、
 5 またはC 2～10アルキニレン基を表わす。フェニルおよびシクロアルキル基は、1～3個のC 1～4アルキル、C 1～4アルコキシ、ハロゲン、トリハロメチル、またはニトロで置換されていてもよい。== は、単結合または二重結合を表わす。)

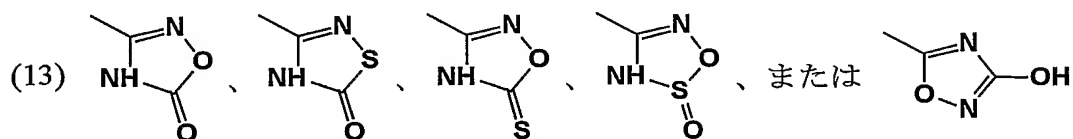
で示される化合物、その塩、その溶媒和物またはそのプロドラッグ、または
 10 そのシクロデキストリン包接化合物である請求の範囲1記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤、

6. EP 2アゴニスト作用を有する化合物が、一般式 (III)



(式中、T³は、(1)酸素原子、または(2)硫黄原子を表わし、
 15 X³は、(1)－CH₂－基、(2)－O－基、または(3)－S－基を表わし、
 A³は、A³⁻¹またはA³⁻²を表わし、A³⁻¹は、(1)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 2～8アルキレン基、(2)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 2～8アルケニレン基、
 20 または(3)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 2～8アルキニレン基を表わし、A³⁻²は、－G³⁻¹－G³⁻²－G³⁻³－基を表わし、G³⁻¹は、(1)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 1～4アルキレン基、(2)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 2～4アルケニレン基、または(3)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 2～4アルキニレン基を表わし、

- G^{3-2} は、(1)– Y^3 –基、(2)–環 1^3 –基、(3)– Y^3 –環 1^3 –基、(4)–環 1^3 – Y^3 –基、または(5)– Y^3 –C 1～4アルキレン–環 1^3 –基を表わし、 Y^3 は、(1)–S–基、(2)–SO–基、(3)–SO₂–基、(4)–O–基、または(5)–NR³⁻¹–基を表わし、R³⁻¹は、(1)水素原子、(2)C 1～10アルキル基、または(3)C 2～10アシル基を表わし、 G^{3-3} は、(1)単結合、(2)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 1～4アルキレン基、(3)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 2～4アルケニレン基、または(4)1～2個のC 1～4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC 2～4アルキニレン基を表わし、
- 10 D^3 は、 D^{3-1} または D^{3-2} を表わし、 D^{3-1} は、(1)–COOH基、(2)–COOR³⁻²基、(3)テトラゾール–5–イル基、または(4)–CONR³⁻³SO₂R³⁻⁴基を表わし、R³⁻²は、(1)C 1～10アルキル基、(2)フェニル基、(3)フェニル基で置換されたC 1～10アルキル基、または(4)ビフェニル基を表わし、R³⁻³は、(1)水素原子、または(2)C 1～10アルキル基を表わし、R³⁻⁴は、(1)C 1～10アルキル基、または(2)フェニル基を表わし、 D^{3-2} は、(1)–CH₂OH基、(2)–CH₂OR³⁻⁵基、(3)水酸基、(4)–OR³⁻⁵基、(5)ホルミル基、(6)–CONR³⁻⁶R³⁻⁷基、(7)–CONR³⁻⁶SO₂R³⁻⁸基、(8)–CO–(NH–アミノ酸残基–CO)_{m3}–OH基、(9)–O–(CO–アミノ酸残基–NH)_{m3}–H基、(10)–COOR³⁻⁹基、(11)–OCO–R³⁻¹⁰基、
- 20 (12)–COO–Z³⁻¹–Z³⁻²–Z³⁻³基、または

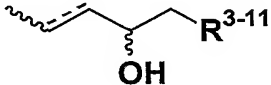


を表わし、R³⁻⁵はC 1～10アルキル基を表わし、R³⁻⁶およびR³⁻⁷は、それぞれ独立して(1)水素原子、または(2)C 1～10アルキル基を表わし、R³⁻⁸はフェニル基で置換されたC 1～10アルキル基を表わし、R³⁻⁹は、(1)

C 1 ~ 1 0 アルキル基、C 1 ~ 1 0 アルコキシ基、およびハロゲン原子から
 選ばれる 1 ~ 3 個の置換基で置換されていてもよいビフェニル基で置換され
 た C 1 ~ 1 0 アルキル基、または(2)C 1 ~ 1 0 アルキル基、C 1 ~ 1 0 アル
 コキシ基、およびハロゲン原子から選ばれる 1 ~ 3 個の置換基で置換された
 5 ビフェニル基を表わし、 R^{3-10} は、(1)フェニル基、または(2)C 1 ~ 1 0 アル
 キル基を表わし、 m^3 は 1 または 2 を表わし、 Z^{3-1} は、(1)C 1 ~ 1 5 アルキ
 レン基、(2)C 2 ~ 1 5 アルケニレン基、または(3)C 2 ~ 1 5 アルキニレン基
 を表わし、 Z^{3-2} は、(1)-CO-基、(2)-OCO-基、(3)-COO-基、(4)
 -CONR $^{Z3-1}$ -基、(5)-NR $^{Z3-2}$ CO-基、(6)-O-基、(7)-S-基、
 10 (8)-SO₂-基、(9)-SO₂-NR $^{Z3-2}$ -基、(10)-NR $^{Z3-2}$ SO₂-基、(11)
 -NR $^{Z3-3}$ -基、(12)-NR $^{Z3-4}$ CONR $^{Z3-5}$ -基、(13)-NR $^{Z3-6}$ COO
 -基、(14)-OCONR $^{Z3-7}$ -基、または(15)-OCOO-基を表わし、 Z^3
 $^{-3}$ は、(1)水素原子、(2)C 1 ~ 1 5 アルキル基、(3)C 2 ~ 1 5 アルケニル基、
 (4)C 2 ~ 1 5 アルキニル基、(5)環 Z^3 、または(6)C 1 ~ 1 0 アルコキシ基、
 15 C 1 ~ 1 0 アルキルチオ基、C 1 ~ 1 0 アルキル-NR $^{Z3-8}$ -基、または環
 Z^3 で置換された C 1 ~ 1 0 アルキル基を表わし、環 Z^3 は、(1)一部または全
 部が飽和されていてもよい C 3 ~ 1 5 の単環、二環または三環式炭素環アリ
 ール、または(2)酸素原子、窒素原子、および硫黄原子から選択される 1 ~ 4
 個のヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい 3 ~ 1 5 員
 20 の単環、二環または三環式ヘテロ環アリールを表わし、 R^{Z3-1} 、 R^{Z3-2} 、 R
 $^{Z3-3}$ 、 R^{Z3-4} 、 R^{Z3-5} 、 R^{Z3-6} 、 R^{Z3-7} 、および R^{Z3-8} は、それぞれ独
 立して水素原子または C 1 ~ 1 5 アルキル基を表わし、 R^{Z3-1} と Z^{3-3} 基は、
 それらが結合している窒素原子と一緒にあって、5 ~ 7 員の単環飽和ヘテロ
 環を表わしてもよく、上記ヘテロ環はさらに酸素原子、窒素原子、および硫
 25 黄原子から選択される 1 個のヘテロ原子を含んでもよく、環 Z^3 、および R^{Z3}
 $^{-1}$ と Z^{3-3} が結合している窒素原子と一緒にあって表わされる単環飽和ヘテ


口環は、下記(1)～(4)から選択される、1～3個の基で置換されてもよく；(1) C 1～1 5アルキル基、(2)C 2～1 5アルケニル基、(3)C 2～1 5アルキニル基、(4)C 1～1 0アルコキシ基、C 1～1 0アルキルチオ基、またはC 1～1 0アルキル-NR²³⁻⁹-基で置換されたC 1～1 0アルキル基；R²³⁻⁹

5 は水素原子、またはC 1～1 0アルキル基を表わし、

E³は、E³⁻¹またはE³⁻²を表わし、E³⁻¹は、を表わし、

R³⁻¹¹は、(1)C 1～1 0アルキル基、(2)C 1～1 0アルキルチオ基、(3)C 3～8シクロアルキル基で置換されたC 1～1 0アルキル基、(4)環2で置換されたC 1～1 0アルキル基、または(5)-W³⁻¹-W³⁻²-環2で置換されたC
10 1～1 0アルキル基を表わし、W³⁻¹は、(1)-O-基、(2)-S-基、(3)-SO-基、(4)-SO₂-基、(5)-NR³⁻¹¹⁻¹-基、(6)カルボニル基、(7)-NR³⁻¹¹⁻¹SO₂-基、(8)カルボニルアミノ基、または(9)アミノカルボニル基を表わし、R³⁻¹¹⁻¹は、(1)水素原子、(2)C 1～1 0アルキル基、または(3)C 2～1 0アシル基を表わし、W³⁻²は、(1)単結合、または(2)C 1～4アルキ
15 ル基、ハロゲン原子、または水酸基で置換されていてもよいC 1～8アルキル基を表わし、E³⁻²は、(1)U³⁻¹-U³⁻²-U³⁻³基、または(2)環4³基を表わし、U³⁻¹は、(1)C 1～4アルキレン基、(2)C 2～4アルケニレン基、(3)C 2～4アルキニレン基、(4)-環3³-基、(5)C 1～4アルキレン基-環3³-基、(6)C 2～4アルケニレン基-環3³-基、または(7)C 2～4アルキニレン基-環3³-基を表わし、U³⁻²は、(1)単結合、(2)-CH₂-基、(3)-CH
20 OH-基、(4)-O-基、(5)-S-基、(6)-SO-基、(7)-SO₂-基、(8)-NR³⁻¹²-基、(9)カルボニル基、(10)-NR³⁻¹²SO₂-基、(11)カルボニルアミノ基、または(12)アミノカルボニル基を表わし、R³⁻¹²は、(1)水素原子、(2)C 1～1 0アルキル基、または(3)C 2～1 0アシル基を表わし、U³⁻³は、
25 (1)C 1～1 0アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、アルキル

- チオ基、および $\text{NR}^{3-13}\text{R}^{3-14}$ 基から選ばれる1～3個の置換基で置換されていてもよいC1～8アルキル基、(2)C1～10アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、アルキルチオ基、および $\text{NR}^{3-13}\text{R}^{3-14}$ 基から選ばれる1～3個の置換基で置換されていてもよいC2～8アルケニル基、(3)
- 5 C1～10アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、アルキルチオ基、および $\text{NR}^{3-13}\text{R}^{3-14}$ 基から選ばれる1～3個の置換基で置換されていてもよいC2～8アルキニル基、(4)環 4^3 基で置換されているC1～8アルキル基、または(5)環 4^3 基を表わし、 R^{3-13} および R^{3-14} は、それぞれ独立して、(1)水素原子、または(2)C1～10アルキル基を表わし、環 1^3 、環 2^3 、環 3^3 、または環 4^3 は、1～5個の R^3 で置換されていてもよく、 R^3 は、
- 10 (1)C1～10アルキル基、(2)C2～10アルケニル基、(3)C2～10アルキニル基、(4)C1～10アルコキシ基、(5)C1～10アルキルチオ基、(6)ハロゲン原子、(7)水酸基、(8)ニトロ基、(9) $\text{NR}^{3-15}\text{R}^{3-16}$ 基、(10)C1～10アルコキシ基で置換されたC1～10アルキル基、(11)1～3個のハロゲン原子で置換されたC1～10アルキル基、(12)1～3個のハロゲン原子で置換されたC1～10アルコキシ基で置換されたC1～10アルキル基、(13) $\text{NR}^{3-15}\text{R}^{3-16}$ 基で置換されたC1～10アルキル基、(14)環 5^3 基、(15) O —環 5^3 基、(16)環 5^3 基で置換されたC1～10アルキル基、(17)環 5^3 基で置換されたC2～10アルケニル基、(18)環 5^3 基で置換されたC2～10アルキニル基、(19)環 5^3 基で置換されたC1～10アルコキシ基、(20) O —環 5^3 基で置換されたC1～10アルキル基、(21) COOR^{3-17} 基、(22)1～4個のハロゲン原子で置換されたC1～10アルコキシ基、(23)ホルミル基、(24)ヒドロキシ基で置換されたC1～10アルキル基、または(25)C2～10アシル基を表わし、 R^{3-15} 、 R^{3-16} 、および R^{3-17} は、それぞれ独立して(1)水素原子、または(2)C1～10アルキル基を表わし、環 5^3 は、下記(1)～(9)から選択される1～3個の置換基で置換されていてもよく；(1)C1～10アル
- 25

キル基、(2)C 2～10アルケニル基、(3)C 2～10アルキニル基、(4)C 1～10アルコキシ基、(5)C 1～10アルコキシ基で置換されたC 1～10アルキル基、(6)ハロゲン原子、(7)水酸基、(8)1～3個のハロゲン原子で置換されたC 1～10アルキル基、(9)1～3個のハロゲン原子で置換されたC 1～10アルコキシ基で置換されたC 1～10アルキル基；環1³、環2³、環3³、環4³、および環5³は、それぞれ独立して(1)一部または全部が飽和されていてもよいC 3～15の単環、二環または三環式炭素環アリール、または(2)1～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリールを表わし、 はα-配置、β-配置またはそれらの混合物であることを表わす。) 5 10

で示される化合物、その塩、その溶媒和物またはそのプロドラッグ、またはそのシクロデキストリン包接化合物である請求の範囲1記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤、

15 7. EP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物を含有する脊柱管狭窄症予防および／または治療剤、

8. 脊柱管狭窄症が、頸部脊柱管狭窄症、胸部脊柱管狭窄症、腰部脊柱管狭窄症、または広範脊柱管狭窄症である請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤、

20 9. 麻痺、知覚鈍麻、疼痛、またはしびれ症状の改善剤である請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤、

10. 運動能力改善剤である請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤、

25 11. 運動能力改善が、筋力低下改善、間歇跛行改善または歩行能力改善である請求の範囲10記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤、

12. 膀胱障害、または直腸障害治療剤である請求の範囲1または7記載の

脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤、

1 3. 請求の範囲 1 または 7 記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤
と、プロスタグランジン類、プロスタグランジン誘導体制剤、非ステロイド
系抗炎症薬、ビタミン薬、筋弛緩薬、抗うつ薬、ポリ ADP-リボースポリ
5 メラーゼ阻害薬、興奮性アミノ酸受容体拮抗薬、ラジカルスカベンジャー、
アストロサイト機能改善薬、IL-8 受容体拮抗薬、免疫抑制薬、一酸化窒
素合成酵素阻害薬およびアルドース還元酵素阻害薬から選択される一種以上
との組み合わせからなる医薬、

1 4. EP 2 アゴニスト作用を有する化合物および EP 3 アゴニスト作用を
10 有する化合物、または EP 2 アゴニスト作用と EP 3 アゴニスト作用とを併
せ持つ化合物を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物における
脊柱管狭窄症の予防および／または治療方法、および

1 5. 脊柱管狭窄症予防および／または治療剤を製造するための EP 2 アゴ
ニスト作用を有する化合物および EP 3 アゴニスト作用を有する化合物、ま
15 たは EP 2 アゴニスト作用と EP 3 アゴニスト作用とを併せ持つ化合物の使用
に関する。

本発明の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤としては、EP 2 アゴニ
ストおよび／または EP 3 アゴニスト作用を有するものならどのような化合
物も含まれる。

20 EP 2 アゴニストおよび／または EP 3 アゴニスト作用を有する化合物と
しては、EP 2 アゴニスト作用を有する化合物、EP 3 アゴニスト作用を有
する化合物、または EP 2 アゴニスト作用と EP 3 アゴニスト作用とを併せ
持つ化合物が挙げられる。また既知の EP 2 アゴニストおよび／または EP
3 アゴニスト作用を有する化合物だけでなく今後新規に見出されるものもす
25 べて包含する。EP 2 アゴニスト作用を有する化合物としては、例えば、
EP860430A1 に記載の化合物、WO99/33794 に記載の化合物、EP974580A1 に記

載の化合物、WO95/19964 に記載の化合物、US5698598 に記載の化合物、US6376533 に記載の化合物、WO98/28264 に記載の化合物、WO99/19300 に記載の化合物、EP0911321A1 に記載の化合物、WO98/58911 に記載された化合物、WO2003/74483 に記載された化合物およびAH-13205、CP-5335
5 36、ブタプロスト、リオプロスト、ミソプロストール、AY23626等が挙げられる。

好ましいEP2アゴニスト作用を有する化合物としては、例えば、前記した一般式(I)で示される化合物が挙げられる。

一般式(I)中、C1~4のアルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチルおよびそれらの分枝型異性体基等が挙げられる。
10

C1~8のアルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチルおよびそれらの分枝型異性体基等が挙げられる。

C2~8のアルケニル基としては、例えば、ビニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニルおよびそれらの分枝型異性体基等が挙げられる。
15

C2~8のアルキニル基としては、例えば、エチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニルおよびそれらの分枝型異性体基等が挙げられる。

C1~4のアルコキシ基としては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシおよびそれらの分枝型異性体基等が挙げられる。
20

C3~7のシクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルおよびシクロヘプチル基等が挙げられる。

ハロゲン原子としては、例えば、フッ素、塩素、臭素およびヨウ素等が挙げられる。
25

一般式 (I) で示される化合物のうち、さらに好ましいものとしては、例えば (5 Z, 9 β , 11 α , 13 E) -17, 17-プロパノ-11, 16-ジヒドロキシ-9-クロロ-20-ノルプロスター-5, 13-ジエン酸またはそのリジン塩等が挙げられる。

- 5 また、好ましい EP2 アゴニスト作用を有する化合物としては、例えば、前記した一般式 (III) で示される化合物が挙げられる。

一般式 (III) 中、C1~4 アルキル基とは、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル基およびそれらの異性体である。

- 10 一般式 (III) 中、C1~8 アルキル基とは、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル基およびそれらの異性体である。

C1~10 アルキル基とは、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル基およびそれらの異性体である。

- 15 C1~15 アルキル基とは、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル基およびそれらの異性体である。

- 20 C2~8 アルケニル基とは、例えば、エテニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル基およびそれらの異性体である。

C2~10 アルケニル基とは、例えば、エテニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、ノネニル、デセニル基およびそれらの異性体である。

- 25 C2~15 アルケニル基とは、例えば、エテニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、ノネニル、デセニル、

ウンデセニル、ドデセニル、トリデセニル、テトラデセニル、ペンタデセニル基およびそれらの異性体である。

C 2～8アルキニル基とは、例えば、エチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル基およびそれらの異性体である。

C 2～10アルキニル基とは、例えば、エチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル、ノニニル、デシニル基およびそれらの異性体である。

C 2～15アルキニル基とは、例えば、エチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル、ノニニル、デシニル、ウンデシニル、ドデシニル、トリデシニル、テトラデシニル、ペンタデシニル基およびそれらの異性体である。

直鎖のC 1～4アルキレン基とは、例えば、メチレン、エチレン、トリメチレンおよびテトラメチレン基である。

直鎖のC 2～8アルキレン基とは、例えば、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレンおよびオクタメチレン基である。

C 1～4アルキレン基とは、例えば、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン基およびそれらの異性体である。

C 1～15アルキレン基とは、例えば、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレン、オクタメチレン、ノナメチレン、デカメチレン、ウンデカメチレン、ドデカメチレン、トリデカメチレン、テトラデカメチレン、ペンタデカメチレン基およびそれらの異性体である。

直鎖のC 2～4アルケニレン基とは、例えば、エテニレン、プロペニレンおよびブテニレン基である。

直鎖のC 2～8アルケニレン基とは、例えば、基中に1個または2個の二重結合を有している、エテニレン、プロペニレン、ブテニレン、ブタジエニレン、ペンテニレン、ペンタジエニレン、ヘキセニレン、ヘキサジエニレン、ヘプテニレン、ヘプタジエニレン、オクテニレンおよびオクタジエニレン基
5 である。

C 2～4アルケニレン基とは、例えば、エテニレン、プロペニレン、ブテニレン基およびそれらの異性体である。

C 2～15アルケニレン基とは、例えば、エテニレン、プロペニレン、ブテニレン、ペンテニレン、ヘキセニレン、ヘプテニレン、オクテニレン、ノ
10 ネニレン、デセニレン、ウンデセニレン、ドデセニレン、トリデセニレン、テトラデセニレン、ペンタデセニレン基およびそれらの異性体である。

直鎖のC 2～4アルキニレン基とは、例えば、エチニレン、プロピニレンおよびブチニレン基である。

直鎖のC 2～8アルキニレン基とは、例えば、基中に1個または2個の三
15 重結合を有している、エチニレン、プロピニレン、ブチニレン、ブタジイニレン、ペンチニレン、ペンタジイニレン、ヘキシニレン、ヘキサジイニレン、ヘプチニレン、ヘプタジイニレン、オクチニレンおよびオクタジイニレン基である。

C 2～4アルキニレン基とは、例えば、エチニレン、プロピニレン、ブチ
20 ニレン基およびそれらの異性体である。

C 2～15アルキニレン基とは、例えば、エチニレン、プロピニレン、ブチニレン、ペンチニレン、ヘキシニレン、ヘプチニレン、オクチニレン、ノ
ニレン、デシニレン、ウンデシニレン、ドデシニレン、トリデシニレン、テトラデシニレン、ペンタデシニレン基およびそれらの異性体である。 C
25 1～10アルコキシ基とは、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ

シ、ノニルオキシ、デシルオキシ基およびそれらの異性体である。

C 1 ~ 10 アルキルチオ基とは、例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ、ヘプチルチオ、オクチルチオ、ノニルチオ、デシルチオ基およびそれらの異性体である。

- 5 C 3 ~ 8 シクロアルキル基とは、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル基である。

- C 2 ~ 10 アシル基とは、例えば、エタノイル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイル、ヘプタノイル、オクタノイル、ノナノイル、デカノイル基およびそれらの異性体である。

ビフェニル基とは、例えば、2-フェニルフェニル基、3-フェニルフェニル基、および4-フェニルフェニル基である。

ハロゲン原子とは、例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素原子を意味する。

- 15 $-CO-(NH-アミノ酸残基-CO)_{m_3}-OH$ 基、および $-O-(CO-アミノ酸残基-NH)_{m_3}-H$ 基中のアミノ酸とは、天然のアミノ酸または異常アミノ酸を意味し、例えば、グリシン、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、セリン、トレオニン、システイン、メチオニン、プロリン、アスパラギン、グルタミン、フェニルアラニン、チロシン、トリプトファン、アスパラギン酸、グルタミン酸、リジン、アルギニン、ヒスチジン、 β -アラニン、シスタチオニン、シスチン、ホモセリン、イソロイシン、ランチオニン、ノルロイシン、ノルバリン、オルニチン、サルコシン、チロニン等が含まれる。

- また、 $-CO-(NH-アミノ酸残基-CO)_{m_3}-OH$ 基、および $-O-(CO-アミノ酸残基-NH)_{m_3}-H$ 基には、アミノ基が保護基によって保護されたものも含まれる。

一般式 (III) 中、環 1³、環 2³、環 3³、環 4³、環 5³、または環 Z³によ

5 って表わされる一部または全部が飽和されていてもよいC 3～15の単環、
 二環、または三環式炭素環アリアルとしては、例えば、シクロプロパン、シ
 クロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオ
 クタン、シクロノナン、シクロデカン、シクロウンデカン、シクロドデカン、
 シクロトリドデカン、シクロテトラデカン、シクロペンタデカン、シクロペ
 ンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン、シクロペンタ
 ジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオクタジエン、
 ベンゼン、ペンタレン、パーヒドロペンタレン、アズレン、パーヒドロアズ
 レン、インデン、パーヒドロインデン、インダン、ナフタレン、ジヒドロナ
 10 フタレン、テトラヒドロナフタレン、パーヒドロナフタレン、ヘプタレン、
 パーヒドロヘプタレン、ビフェニレン、a sーインダセン、sーインダセン、
 アセナフチレン、アセナフテン、フルオレン、フェナレン、フェナントレン、
 アントラセン、スピロ[4.4]ノナン、スピロ[4.5]デカン、スピロ
 [5.5]ウンデカン、ビスクロ[2.2.1]ヘプタン、ビスクロ[2.
 15 2.1]ヘプター2ーエン、ビスクロ[3.1.1]ヘプタン、ビスクロ[3.
 1.1]ヘプター2ーエン、ビスクロ[2.2.2]オクタン、ビスクロ[2.
 2.2]オクター2ーエン、アダマンタン、ノルアダマンタン等が挙げられ
 る。

20 環1³、環2³、環3³、環4³、環5³、または環Z³によって表わされる1
 ～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子
 から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい
 3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリアルのうち、1～4個の
 窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子から選択
 されるヘテロ原子を含む、3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環ア
 25 リアルとしては、例えば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラ
 ゴール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼ

- ピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフエン、チオピラン、
 チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、
 フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、
 オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、
 5 チアジアゼピン、インドール、イソインドール、インドリジン、ベンゾフラン、
 イソベンゾフラン、ベンゾチオフエン、イソベンゾチオフエン、ジチア
 ナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリン、
 フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シン
 ノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ク
 10 ロメン、ベンゾオキセピン、ベンゾオキサゼピン、ベンゾオキサジアゼピン、
 ベンゾチエピン、ベンゾチアゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベンゾアゼピ
 ン、ベンゾジアゼピン、ベンゾフラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾト
 リアゾール、カルバゾール、 β -カルボリン、アクリジン、フェナジン、ジ
 ベンゾフラン、キサントエン、ジベンゾチオフエン、フェノチアジン、フェノ
 15 キサジン、フェノキサチイン、チアンスレン、フェナントリジン、フェナン
 トロリン、ペリミジン環等が挙げられる。

- また、1～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個
 の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部飽和された3
 ～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリアルとしては、例えば、ア
 20 ジリジン、アゼチジン、アゾカン、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、
 イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾ
 リジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリ
 ジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、
 ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジ
 25 ヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒ
 ドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジア

- ゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキシラン、オキセタン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオキセピン、チイラン、チエタン、ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、パーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール（オキサゾリジン）、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール（イソオキサゾリジン）、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール（チアゾリジン）、ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール（イソチアゾリジン）、ジヒドロフラザン、テトラヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール（オキサジアゾリジン）、ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール（チアジアゾリジン）、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、パーヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチオフェン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パー

ヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、パー
ヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジン、パ
ーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、
パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、
5 パーヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パ
ーヒドロシンノリン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジ
ヒドロベンゾチアジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、
パーヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベ
ンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾ
10 ール、ジヒドロベンゾアゼピン、テトラヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロベ
ンゾジアゼピン、テトラヒドロベンゾジアゼピン、ベンゾジオキセパン、ジ
ヒドロベンゾオキサゼピン、テトラヒドロベンゾオキサゼピン、ジヒドロカ
ルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール、ジヒド
ロアクリジン、テトラヒドロアクリジン、パーヒドロアクリジン、ジヒドロ
15 ジベンゾフラン、ジヒドロジベンゾチオフエン、テトラヒドロジベンゾフラ
ン、テトラヒドロジベンゾチオフエン、パーヒドロジベンゾフラン、パーヒ
ドロジベンゾチオフエン、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチア
ン、ジオキサインダン、ベンゾジオキサン、クロマン、ベンゾジチオラン、
ベンゾジチアン環等が挙げられる。

20 一部または全部が飽和されていてもよいC3～10の単環、または二環式
炭素環アリアルとしては、例えば、シクロプロパン、シクロブタン、シクロ
ペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノナ
ン、シクロデカン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シ
クロオクテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジ
25 エン、シクロオクタジエン、ベンゼン、ペンタレン、パーヒドロペンタレン、
アズレン、パーヒドロアズレン、インデン、パーヒドロインデン、インダン、

ナフタレン、ジヒドロナフタレン、テトラヒドロナフタレン、パーヒドロナフタレン、スピロ [4. 4] ノナン、スピロ [4. 5] デカン、ビスクロ [2. 2. 1] ヘプタン、ビスクロ [2. 2. 1] ヘプター 2-エン、ビスクロ [3. 1. 1] ヘプタン、ビスクロ [3. 1. 1] ヘプター 2-エン、ビスクロ [2. 2. 2] オクタン、ビスクロ [2. 2. 2] オクター 2-エン、アダマンタン、ノルアダマンタン等が挙げられる。

1 ~ 4 個の窒素原子、1 ~ 2 個の酸素原子および／または 1 ~ 2 個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい 3 ~ 10 員の単環、または二環式ヘテロ環アリーのうち、1 ~ 4 個の窒素原子、1 ~ 2 個の酸素原子および／または 1 ~ 2 個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、3 ~ 10 員の単環、または二環式ヘテロ環アリールとしては、例えば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チオピラン、チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール、インドリジン、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、ジチアナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリン、フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、クロメン、ベンゾフラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール等が挙げられる。

また、1 ~ 4 個の窒素原子、1 ~ 2 個の酸素原子および／または 1 ~ 2 個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和された

3～10員の単環、または二環式ヘテロ環アリアルとしては、例えば、アジ
リジン、アゼチジン、アゾカン、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イ
ミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾリ
ジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジ
ン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、
5 ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジ
ヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒ
ドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジア
ゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキシラン、オ
10 キセタン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラ
ヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロ
オキセピン、チイラン、チエタン、ジヒドロチオフエン、テトラヒドロチオ
フエン、ジヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、
テトラヒドロチエピン、パーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テト
15 ラヒドロオキサゾール（オキサゾリジン）、ジヒドロイソオキサゾール、テ
トラヒドロイソオキサゾール（イソオキサゾリジン）、ジヒドロチアゾール、
テトラヒドロチアゾール（チアゾリジン）、ジヒドロイソチアゾール、テト
ラヒドロイソチアゾール（イソチアゾリジン）、ジヒドロフラザン、テトラ
ヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾー
20 ル（オキサジアゾリジン）、ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、
ジヒドロオキサジアジン、テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼ
ピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキ
サジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パーヒドロオキサジアゼピ
ン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール（チアジアゾリ
25 ジン）、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、
テトラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、

- パーヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、パーヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフエン、パーヒドロベンゾチオフエン、ジヒドロイソベンゾチオフエン、パーヒドロイソベンゾチオフエン、ジヒドロインダゾール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジン、パーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、パーヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒドロシンノリン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチアジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン、ジオキサインダン、ベンゾジオキサン、クロマン、ベンゾジチオラン、ベンゾジチアン環等
- 5
10
15
20
- が挙げられる。

- 一部または全部が飽和されていてもよいC 3～7の単環式炭素環アリアルとしては、例えば、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、ベンゼン等が挙げられる。
- 25

1～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄

原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい3～7員の単環式ヘテロ環アリアルのうち、1～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、3～7員の単環式ヘテロ環アリアルとしては、例えば、ピロール、

5 イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフエン、チオピラン、チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、

10 ール、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン等が挙げられる。

また、1～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和された3～7員の単環式ヘテロ環アリアルとしては、例えば、アジリジン、アゼチ

15 ジン、アゾカン、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、

20 テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキシラン、オキセタン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオキセピン、チイラン、

25 ン、チエタン、ジヒドロチオフエン、テトラヒドロチオフエン、ジヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエ

ピン、パーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール（オキサゾリジン）、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール（イソオキサゾリジン）、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール（チアゾリジン）、ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール（イソチアゾリジン）、ジヒドロフラザン、テトラヒドロフラザン、
5 ジヒドロオキサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール（オキサジアゾリジン）、ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、
10 テトラヒドロオキサジアゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール（チアジアゾリジン）、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パー
15 ヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン環等が挙げられる。

C 5 または 6 の単環式炭素環アリールとしては、例えば、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロペンテン、シクロヘキセン、ベンゼン等が挙げられる。

20 1 ～ 4 個の窒素原子、1 ～ 2 個の酸素原子および／または 1 ～ 2 個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい 5 または 6 員の単環式ヘテロ環アリールのうち、1 ～ 4 個の窒素原子、1 ～ 2 個の酸素原子および／または 1 ～ 2 個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、5 または 6 員の単環式ヘテロ環アリールとしては、例えば、
25 ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、フラン、ピラン、チオフェン、

オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン等が挙げられる。

また、1～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個
5 の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和された5または6員の単環式ヘテロ環アリアルとしては、例えば、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、ジオキソラン、
10 ジオキサン、ジチオラン、ジチアン等が挙げられる。

少なくとも一つの窒素原子を含み、さらに1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子を含んでいてもよい、一部または全部が飽和されていてもよい3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリアルのうち、
少なくとも一つの窒素原子を含み、さらに1～2個の酸素原子および／または
15 は1～2個の硫黄原子を含んでいてもよい、3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリアルとしては、例えば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、インドール、イソインドール、インダゾール、プリン、ベンゾイミダゾール、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、 β -カルボリン、フェノチアジン、
20 フェノキサジン、ペリミジン等が挙げられる。

また、少なくとも一つの窒素原子を含み、さらに1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子を含んでいてもよい、一部または全部が飽和された3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリアルとしては、例
例えば、アジリジン、アゼチジン、アゾカン、ピロリン、ピロリジン、イミダ
25 ゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒ

- ドロピリジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジ
- 5 ヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール（オキサゾリジン）、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール（イソオキサゾリジン）、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール（チアゾリジン）、ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール（イソチアゾリジン）、ジヒ
- 10 ドロフラザン、テトラヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール（オキサジアゾリジン）、ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パ
- 15 ーヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール（チアジアゾリジン）、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チ
- 20 オモルホリン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロインダゾール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジン、パーヒ
- 25 ドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、パ

ーヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パー
ヒドロシンノリン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチアジン、
ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベンゾオキ
5 サゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、ジヒ
ドロベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロベンゾ
アゼピン、テトラヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロベンゾジアゼピン、テト
10 ラヒドロベンゾジアゼピン、ジヒドロベンゾオキサゼピン、テトラヒドロベ
ンゾオキサゼピン、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、パ
ーヒドロカルバゾール、ジヒドロアクリジン、テトラヒドロアクリジン、パ
ーヒドロアクリジン等が挙げられる。

少なくとも一つの窒素原子を含み、さらに1～2個の酸素原子および／ま
たは1～2個の硫黄原子を含んでいてもよい、一部または全部が飽和されて
いてもよい5～7員の単環式ヘテロ環アリールのうち、少なくとも一つの窒
15 素原子を含み、さらに1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原
子を含んでいてもよい、5～7員の単環式ヘテロ環アリールとしては、例え
ば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール等
が挙げられる。

また、少なくとも一つの窒素原子を含み、さらに1～2個の酸素原子およ
び／または1～2個の硫黄原子を含んでいてもよい、一部または全部が飽和
20 された5～7員の単環式ヘテロ環アリールとしては、例えば、ピロリン、ピ
ロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、
テトラゾリン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリ
ジン、テトラヒドロピリジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒド
ロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、
25 パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パ
ーヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒド

ロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジ
 アゼピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール（オキサゾリ
 ジン）、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール（イソ
 オキサゾリジン）、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール（チアゾ
 5 リジン）、ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール（イソチ
 アゾリジン）、ジヒドロフラザン、テトラヒドロフラザン、ジヒドロオキサ
 ジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール（オキサジアゾリジン）、ジヒ
 ドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、テト
 ラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピ
 10 ン、パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオ
 キサジアゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、
 テトラヒドロチアジアゾール（チアジアゾリジン）、ジヒドロチアジン、テ
 ラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアジアジン、
 ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジ
 15 ヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジア
 ゼピン、モルホリン、チオモルホリン等が挙げられる。

一般式 (III) で示される化合物のうち、さらに好ましいものとしては、例
 えば 2-[(2-{(2R)-2-[(1E, 4S)-4-(1-エチルシ
 クロブチル)-4-ヒドロキシ-1-ブテニル]-5-オキソ-1-ピロリ
 20 ジニル}エチル)スルファニル]-1, 3-チアゾール-4-カルボン酸、
 または 2-[(2-{(2R)-2-[(3, 5-ジクロロフェノキシ)メ
 チル]-5-オキソ-1-ピロリジニル}エチル)スルファニル]-1, 3-
 チアゾール-4-カルボン酸等が挙げられる。

EP 3 アゴニスト作用を有する化合物としては、例えば、WO98/34916 に記
 25 載の化合物、特開平 07-233145 号に記載の化合物、特開平 10-168056 号に記載の
 化合物、特開平 11-012249 号に記載の化合物、WO99/25358 に記載の化合物、特

開平 7-215929 号に記載の化合物、特開平 8-239356 号に記載の化合物、WO97/05091 に記載の化合物、および T E I - 3 3 5 6、M & B - 2 8 7 6 7、G R 6 3 7 9 9 X、S C - 4 6 2 7 5、エンプロスチル、サルプロストン等が挙げられる。

- 5 好ましい E P 3 アゴニスト作用を有する化合物としては、前記した一般式 (II) で示される化合物が挙げられる。

一般式 (II) 中、C 1 ~ 4 アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチルおよびこれらの分枝型異性体等が挙げられる。

- 10 C 1 ~ 4 アルコキシ基としては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシおよびこれらの分枝型異性体等が挙げられる。

C 1 ~ 1 0 アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルおよびこれらの分枝型異性体等が挙げられる。

- 15 C 2 ~ 1 0 アルケニル基としては、例えば、ビニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、ノネニル、デセニルおよびこれらの分枝型異性体等が挙げられる。

C 2 ~ 1 0 アルキニル基としては、例えば、エチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル、ノニニル、デシニルおよびこれらの分枝型異性体等が挙げられる。

- 20 C 3 ~ 7 シクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げられる。

ハロゲンとしては、例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

- 25 一般式 (II) で示される化合物のうち、さらに好ましいものとしては、例えば 1 1 α ， 1 5 α - ジメトキシ - 9 - オキソプロスター - 5 Z， 1 3 E - ジエン酸等が挙げられる。

さらに、E P 2 アゴニスト作用と E P 3 アゴニスト作用とを併せ持つ化合

物も本発明に含まれる。

本発明に用いられる化合物は、公知の方法で製造される塩も当然含まれ、薬理学的に許容される塩が好ましい。

ここでいう薬理学的に許容される塩とは、親化合物が酸性化合物である場合はアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、アミン塩等であり、親化合物が塩基性化合物である場合は有機、無機の酸付加塩等が挙げられる。

薬理学的に許容される塩は、水溶性のものが好ましい。好ましい塩としては、アルカリ金属（カリウム、ナトリウム等）の塩、アルカリ土類金属（カルシウム、マグネシウム等）の塩、アンモニウム塩、薬学的に許容される有機アミンやアミノ酸（例えば、テトラメチルアンモニウム、トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリス（ヒドロキシメチル）アミノメタン、リジン、アルギニン、N-メチルーD-グルカミン等）の塩が挙げられる。

酸付加塩は水溶性であることが好ましい。好ましい酸付加塩としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩のような無機酸塩、または酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩のような有機酸塩が挙げられる。





また、本発明に用いられる化合物またはその塩は溶媒和物であってもよい。

溶媒和物は非毒性かつ水溶性であるものが好ましい。好ましい溶媒和物としては、例えば水、アルコール系の溶媒（例えば、エタノール等）のような溶媒和物が挙げられる。

本発明においては、特に指示しない限り平面構造化学的および立体化学的

異性体をすべて包含する。前者には、例えばアルキル、アルコキシおよびアルキルチオには直鎖のものおよび分枝鎖のものが含まれる。後者には、例えば二重結合、環、縮合環における異性体（E、Z、シス、トランス体）、不斉炭素の存在等による異性体（R、S体、 α 体、 β 体、エナンチオマー、ジアステレオマー）、旋光性を有する光学活性体（D、L、d、l体）のものが含まれる。クロマトグラフ分離による極性体（高極性体、低極性体）、平衡化合物、これらの任意の割合の混合物、ラセミ混合物も、すべて本発明に含まれる。

また、本発明に用いられる化合物は、公知の方法で製造されるプロドラッグであってもよい。

本発明に用いられる化合物の式中、特に断わらない限り、当業者にとって明らかなように、記号  は紙面の向こう側（すなわち α -配置）に結合していることを表わし、 は紙面の手前側（すなわち β -配置）に結合していることを表わし、 は α -配置、 β -配置またはそれらの混合物であることを表わし、 は、 α -配置と β -配置の混合物であることを表わす。

本発明に用いられる化合物のプロドラッグは、生体内において酵素や胃酸等による反応により本発明に用いられる化合物に変換する化合物をいう。本発明に用いられる化合物のプロドラッグとしては、本発明に用いられる化合物が水酸基を有する場合、該水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化、ホウ酸化された化合物（例えば、本発明に用いられる化合物の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物等）；本発明に用いられる化合物がカルボキシ基を有する場合該カルボキシ基がエステル化、アミド化された化合物（例えば、本発明に用いられる化合物のカルボキシ基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチ

ルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、（５－メチルー２－オキソ－１，３－ジオキソレン－４－イル）メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物等）等が挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって製造することができる。また、本発明に用いられる化合物のプロドラッグは水和物および非水和物のいずれであってもよい。

本発明に用いられる化合物、またはそのエステルは、 α －、 β －あるいは、 γ －シクロデキストリンあるいは、これらの混合物を用いて、GB1,351,238 または、GB1,419,221 明細書記載の方法を用いることにより、シクロデキストリン包接化合物に変換することができる。シクロデキストリン包接化合物に変換することにより、安定性が増大し、また水溶性が大きくなるため、薬剤として使用する際好都合である。

[本発明に用いられる化合物の製造方法]

本発明に用いられる化合物、そのプロドラッグ、またはその塩は、公知の方法または EP860430A1、WO99/33794、EP974580A1、WO95/19964、US5698598、US6376533、WO98/28264、WO99/19300、EP0911321A1、WO98/58911、WO2003/74483、WO98/34916、特開平 7-233145 号、特開平 10-168056 号、特開平 11-012249 号、および WO99/25358、特開平 7-215929 号、特開平 8-239356 号、WO97/05091 明細書に記載の方法により製造することができる。

[毒性]

本発明に用いられる化合物は低毒性であり、医薬品として使用するために十分安全であることが確認された。例えば、本発明に用いられる一般式（I）の化合物のうち、化合物 A（（5Z，9 β ，11 α ，13E）－17，17－プロパノ－11，16－ジヒドロキシー－9－クロロ－20－ノルプロスタ－5，13－ジエン酸のリジン塩）の最大耐用量は、ラット静脈内投与で 30 mg/kg 動物体重以上であった。

産業上の利用可能性

〔医薬品への適用〕

後述するように、E P 2 アゴニスト作用を有する化合物と E P 3 アゴニスト作用を有する化合物を組み合わせることは、脊柱管狭窄症のモデルとして知られている馬尾神経圧迫歩行障害モデルにおいて有効である。このことから、E P 2 アゴニスト作用および E P 3 アゴニスト作用を有する医薬品は、脊柱管狭窄症に有効であり、当該患者の運動能力改善、特に、筋力低下改善、間歇跛行改善または歩行能力改善作用を有する。また、当該患者の麻痺、知覚鈍麻、疼痛、またはしびれ症状、特に下肢の麻痺、知覚鈍麻、疼痛、またはしびれ症状の改善に有効であると考えられる。加えて、脊柱管狭窄症に伴う膀胱障害、または直腸障害の治療に有効であると考えられる。脊柱管狭窄症に伴う膀胱障害とは、脊柱管狭窄症に伴う排尿障害であり、頻尿、排尿遅延、尿勢低下、尿閉、尿失禁等が挙げられる。また、脊柱管狭窄症に伴う直腸障害とは、脊柱管狭窄症に伴う排便障害である。

本発明に用いられる化合物による脊柱管狭窄症の治療効果は、脊柱管を取り巻く組織、例えば、椎間板の機能低下もしくは黄色靱帯もしくは後部靱帯等の肥厚に対する改善作用、神経圧迫による炎症もしくは血流低下改善作用、または神経保護作用に基づくものと考えられる。

本発明において、1 種以上の E P 2 アゴニスト作用を有する化合物と 1 種以上の E P 3 アゴニスト作用を有する化合物を別々の製剤にして投与、すなわち併用投与の形態をとってもよい。この併用投与は、同時投与、また時間差による投与も包含する。時間差による投与は、E P 2 アゴニスト作用を有する化合物を先に投与して、E P 3 アゴニスト作用を有する化合物を後に投与してもよい。また、E P 3 アゴニスト作用を有する化合物を先に投与し、E P 2 アゴニスト作用を有する化合物を後に投与してもよい。それぞれの投

- 与方法は同じでも異なってもよい。また、1種以上のEP2アゴニスト作用を有する化合物と1種以上のEP3アゴニスト作用を有する化合物が同一製剤中に含有されていてもよい。また、EP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物を単独投与してもよい。また、1種以上の
- 5 EP2アゴニスト作用を有する化合物と1種以上のEP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物、1種以上のEP3アゴニスト作用を有する化合物と1種以上のEP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物を組み合わせ投与してもよい。さらに、1種以上のEP2アゴニスト作用を有する化合物、1種以上のEP3アゴニスト作用を
- 10 有する化合物および1種以上のEP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物を組み合わせ投与してもよい。

本発明の薬剤は、

- 1) その化合物の予防および／または治療効果の補完および／または増強、
 - 2) その化合物の動態・吸収改善、投与量の低減、
- 15 および／または
- 3) その化合物の副作用の軽減のために他の薬剤と組み合わせ、併用剤として投与してもよい。

- 本発明の薬剤と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとって
- 20 もよい。この別々の製剤にして投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、本発明の薬剤を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先に投与し、本発明の薬剤を後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異なってもよい。

- 25 本発明の薬剤の脊柱管狭窄症に対する治療効果の補完および／または増強のため、必要に応じさらに他の薬物等が併用されてもよい。併用される薬物

としては、例えば、プロスタグランジン類、プロスタグランジン誘導体制剤、非ステロイド系抗炎症薬（nonsteroidal anti-inflammatory drug : NSAID）、ビタミン薬、筋弛緩薬、抗うつ薬、ポリADP-リボース合成酵素（PARP）阻害薬、興奮性アミノ酸受容体拮抗薬（NMDA受容体拮抗薬、AMPA受容体拮抗薬など）、ラジカルスカベンジャー、アストロサイト機能改善薬、IL-8受容体拮抗薬、免疫抑制薬（例えば、シクロスポリン、FK506）、一酸化窒素合成酵素阻害薬、アルドース還元酵素阻害薬等が挙げられる。

プロスタグランジン類（以下、PGと略記する。）としては、PG受容体アゴニスト、PG受容体アンタゴニスト等が挙げられる。PG受容体としては、PGE受容体（EP1、EP2、EP3、EP4）、PGD受容体（DP、CRTH2）、PGF受容体（FP）、PGI受容体（IP）、TX受容体（TP）等が挙げられる。また、プロスタグランジン誘導体制剤としては、リマプロスト、ベラプロスト等が挙げられる。

非ステロイド系抗炎症薬としては、例えば、サザピリン、サリチル酸ナトリウム、アスピリン、アスピリン・ダイアルミネート配合、ジフルニサル、インドメタシン、スプロフェン、ウフェナマート、ジメチルイソプロピルアズレン、ブフェキサマク、フェルビナク、ジクロフェナク、トルメチンナトリウム、クリノリル、フェンブフェン、ナプメトン、プログルメタシン、インドメタシンファルネシル、アセメタシン、マレイン酸プログルメタシン、アンフェナクナトリウム、モフェゾラク、エトドラク、イブプロフェン、イブプロフェンピコノール、ナプロキセン、フルルビプロフェン、フルルビプロフェンアキセチル、ケトプロフェン、フェノプロフェンカルシウム、チアプロフェン、オキサプロジン、プラノプロフェン、ロキソプロフェンナトリウム、アルミノプロフェン、ザルトプロフェン、メフェナム酸、メフェナム酸アルミニウム、トルフェナム酸、フロクタフェニン、ケトフェニルブタン

ン、オキシフェンブタゾン、ピロキシカム、テノキシカム、アンピロキシカム、ナパゲルン軟膏、エピリゾール、塩酸チアラミド、塩酸チノリジン、エモルファゾン、スルピリン、ミグレニン、サリドン、セデスG、アミピローN、ソルボン、ピリン系感冒薬、アセドアミノフェン、フェナセチン、メシル酸

5 ジメトチアジン、シメトリド配合剤、非ピリン系感冒薬等が挙げられる。

筋弛緩薬としては、例えば、塩酸トリペリゾン、クロルゾキサゾン、クロルメザノン、メトカルバモール、フェンプロバメート、メシル酸プリジノール、カルバミン酸クロフェネシン、バクロフェン、塩酸エペリゾン、アフロクアロン、塩酸チザニジン、塩化アルクロニウム、塩化スキサメトニウム、
10 塩化ツボクラリン、ダントロレンナトリウム、臭化パンクロニウム、臭化ベクロニウム等が挙げられる。

三環系抗うつ薬としては、塩酸イミプラミン、塩酸デシプラミン、塩酸クロミプラミン、マレイン酸トリミプラミン、塩酸アミトリプチリン、塩酸ノルトリプチリン、塩酸ロフェプラミン、アモキサピン、塩酸ドスレピン等が
15 挙げられる。

四環式抗うつ薬としては、マプロチリン、ミアンセリンなどが挙げられる。

アルドース還元酵素阻害薬としては、エパルレスタット、フィダレスタット、AS-3201、ゼナレスタット、イミレスタット、AL-4114、ICI-10552、ICI-215918、ZD-5522、BAL-A
20 RI8、メトソルビニール (methosorbinil)、FR-62765、WF-2421、GP-1447、IDD-598、JTT-811、ADN-138、ADN-311、リンドルレスタット (lindolrestat)、SG-210、M-16049、M-16209、NZ-314、ソルビニール (sorbinil)、ゾポルレスタット (zopolrestat)、CP-AR-3192、アスコルビル ガモレ
25 ン酸 (ascorbyl gamolenate)、リサレスタット (risarestat)、サルフレジンズ (salfredins)、AD-5467、TJN-732、TAT、トルレスタット

(tolrestat)、チアゾシン-A (thiazocin-A)、アキシラリン (axillarin)、ICI-215918、ポナルレスタット (ponalrestat)、ミナルレスタット (minalrestat)、DN-108、SPR-210、A-74863a 等が挙げられる。

- 5 本発明の薬剤と他の薬物の使用量は特に限定されず、安全に使用される量ならいかなる量でもよい。

ここでいう他の薬物は、それ自体任意の2種以上を組み合わせ投与してもよい。

- また、本発明の薬剤の治療効果を補完および／または増強する他の薬物に
10 は、既知および／または新規化合物も含まれる。

さらにここでいう他の薬物は、一般的に使用されるいかなる剤形であってもよい。例えば、固形剤（例えば、錠剤、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等）、液剤（水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等）等が挙げられる。

- 15 本発明の薬剤、または本発明の薬剤と他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。

- 投与量は、本発明に用いる薬物により異なると同時に、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、経口投与の場合は、通常、
20 成人一人あたり、1回につき、1 μ g から 100 mg の範囲で、1日1回から数回投与される。非経口投与の場合は、成人一人あたり、1回につき、0.1 ng から 10 mg の範囲で、1日1回から数回投与され、その非経口投与形態は、好ましくは、静脈内投与であり、1日1時間から24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

- 25 もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて投与の必要な

場合もある。

本発明の薬剤、または本発明の薬剤と他の薬剤の併用剤を投与する際には、経口投与のための内服用固形剤、内服用液剤および、非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤、吸入剤、経鼻剤等として用いられる。

- 5 経口投与のための内服用固形剤には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等が含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセルが含まれる。また錠剤には舌下錠、口腔内貼付錠、口腔内速崩壊錠などが含まれる。

- このような内服用固形剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質は
10 そのままか、または賦形剤（ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、デンプン等）、結合剤（ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等）、崩壊剤（繊維素グリコール酸カルシウム等）、滑沢剤（ステアリン酸マグネシウム等）、安定剤、溶解補助剤（グルタミン酸、アスパラギン酸等）等と混合され、常
15 法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤（白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等）で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

- 20 舌下錠は公知の方法に準じて製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質に賦形剤（ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、コロイダルシリカ、デンプン等）、結合剤（ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等）、崩壊剤（デンプン、L-ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチル
25 セルロース、クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコール酸カルシウム等）、滑沢剤（ステアリン酸マグネシウム等）、膨潤剤（ヒドロキシプロ

- ピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カーボポール、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルアルコール、キサンタンガム、グアーガム等)、膨潤補助剤(グルコース、フルクトース、マンニトール、キシリトール、エリスリトール、マルトース、トレハロース、リン酸塩、クエン酸塩、ケイ酸塩、グリシン、グルタミン酸、アルギニン等)安定剤、溶解補助剤(ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、グルタミン酸、アスパラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリー、ミント、レモン、バニラ等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。また、必要に応じて常用される防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤等の添加物を加えることもできる。口腔内貼付錠は公知の方法に準じて製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、コロイダルシリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(デンプン、L-ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、付着剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カーボポール、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルアルコール、キサンタンガム、グアーガム等)、付着補助剤(グルコース、フルクトース、マンニトール、キシリトール、エリスリトール、マルトース、トレハロース、リン酸塩、クエン酸塩、ケイ酸塩、グリシン、グルタミン酸、アルギニン等)安定剤、溶解補助剤(ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、グルタミン酸、アスパラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリー、ミント、レモン、バニ

ラ等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。また、必要に応じて常用される防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤等の添加物を加えることもできる。

- 口腔内速崩壊錠は公知の方法に準じて製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質をそのまま、あるいは原末もしくは造粒原末粒子に適当なコーティング剤(エチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、アクリル酸メタクリル酸コポリマー等)、
- 10 可塑剤(ポリエチレングリコール、クエン酸トリエチル等)を用いて被覆を施した活性物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、コロイダルシリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(デンプン、L-ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシ
- 15 メチルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、分散補助剤(グルコース、フルクトース、マンニトール、キシリトール、エリスリトール、マルトース、トレハロース、リン酸塩、クエン酸塩、ケイ酸塩、グリシン、グルタミン酸、アルギニン等)安定剤、溶解補助剤(ポリエチレングリコール、
- 20 プロピレングリコール、グルタミン酸、アスパラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリー、ミント、レモン、バニラ等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。また、必要に応じて常用される防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤
- 25 等の添加物を加えることもできる。

経口投与のための内服液剤は、薬剂的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤（精製水、エタノールまたはそれらの混液等）に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤

5 は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

非経口投与のための外用剤の剤形には、例えば、軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、エアゾル剤、点眼剤、および点鼻剤等が含まれる。これらはひとつまたはそれ以上

10 上の活性物質を含み、公知の方法または通常使用されている処方により製造される。

軟膏剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に研和、または溶融させて製造される。軟膏基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、

15 高級脂肪酸または高級脂肪酸エステル（アジピン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、アジピン酸エステル、ミリスチン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、オレイン酸エステル等）、ロウ類（ミツロウ、鯨ロウ、セレスン等）、界面活性剤（ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等）、高級アルコール（セタノール、ステアリルアルコール、セトステアリルアルコール等）、シリコン油（ジメチルポリシロキサン等）、炭化水素類（親水ワセリン、白色ワセリン、精製ラノリン、流動パラフィン等）、グリコール類（エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、マクロゴール等）、植物油（ヒマシ油、オリーブ油、ごま油、テレピン油等）、

20 動物油（ミンク油、卵黄油、スクワラン、スクワレン等）、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。

さらに、保湿剤、保存剤、安定化剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでもよい。

ゲル剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶解させて製造される。ゲル基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、低級アルコール（エタノール、イソプロピルアルコール等）、ゲル化剤（カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース等）、中和剤（トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン等）、界面活性剤（モノステアリン酸ポリエチレングリコール等）、ガム類、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでもよい。

クリーム剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶解または乳化させて製造される。クリーム基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸エステル、低級アルコール、炭化水素類、多価アルコール（プロピレングリコール、1, 3-ブチレングリコール等）、高級アルコール（2-ヘキシルデカノール、セタノール等）、乳化剤（ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、脂肪酸エステル類等）、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでもよい。

湿布剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶解させ、練合物とし支持体上に展延塗布して製造される。湿布基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、増粘剤（ポリアクリル酸、ポリビニルピロリドン、アラビアゴム、デンプン、ゼラチン、メチルセルロース等）、湿潤剤（尿素、

グリセリン、プロピレングリコール等)、充填剤(カオリン、酸化亜鉛、タルク、カルシウム、マグネシウム等)、水、溶解補助剤、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでもよい。

- 5 貼付剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶解させ、支持体上に展延塗布して製造される。貼付剤用基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高分子基剤、油脂、高級脂肪酸、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保
- 10 存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでもよい。

- リメント剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物を水、アルコール(エタノール、ポリエチレングリコール等)、高級脂肪酸、グリセリン、セッケン、乳化剤、懸濁化剤等から選ばれるもの単独または2種以上に溶解、懸濁または乳化させて製造される。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでもよい。
- 15

- 噴霧剤、吸入剤、およびスプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2,868,691
- 20 号および同第 3,095,355 号に詳しく記載されている。

- 非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、ひとつまたはそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリ
- 25 コール、ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等およびそれらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助

剤（グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート 80（登録商標）等）、懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって製造される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

非経口投与のための吸入剤としては、エアロゾル剤、吸入用粉末剤又は吸入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させて使用する形態であってもよい。

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

- 10 例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤（塩化ベンザルコニウム、パラベン等）、着色剤、緩衝化剤（リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等）、等張化剤（塩化ナトリウム、濃グリセリン等）、増粘剤（カリボキシビニルポリマー等）、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

- 吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤（ステアリン酸およびその塩等）、結合
15 剤（デンプン、デキストリン等）、賦形剤（乳糖、セルロース等）、着色剤、防腐剤（塩化ベンザルコニウム、パラベン等）、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

- 吸入用液剤を投与する際には通常噴霧器（アトマイザー、ネブライザー）
20 が使用され、吸入用粉末剤を投与する際には通常粉末薬剤用吸入投与器が使用される。

非経口投与のためその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法により処方される直腸内投与のための坐剤および腔内投与のためのペッサリー等が含まれる。

- 25 図面の簡単な説明

図 1 は、ラット馬尾神経圧迫歩行障害モデルにおける化合物 A（（5 Z，

9 β , 11 α , 13 E) - 17, 17-プロパノ-11, 16-ジヒドロキシ-9-クロ-20-ノルプロスター5, 13-ジェン酸のリジン塩) および化合物B (11 α , 15 α -ジメトキシ-9-オキソプロスター5 Z, 13 E-ジェン酸) 投与群による症状改善を表わす。

5

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例および製剤例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

10 実施例 1 :

ラット馬尾神経圧迫歩行障害モデルを用いた本発明化合物の改善効果

<モデル作製方法>

ラット馬尾神経圧迫歩行障害モデルは、竹信らの方法 (J. Neurosci. Methods 104(2) 191-198, 2002) により作製した。すなわち、ラットをペントバルビタールナトリウムにより麻酔し、背部を除毛後、腹臥位に固定した。グルコン酸クロルヘキシジン (5%ヒビテン液; 住友製薬) による背部の消毒後、腰部を正中に沿って切開し、脊椎を露出させた。第5腰椎棘突起の切除後、ミニドリルにてあけた椎弓上の小穴より、第4腰椎および第6腰椎脊柱管内に1 × 4 × 1.25mm (高さ×長さ×幅) のシリコンラバーを挿入した。感染症の回避を目的として、ベンジルペニシリンカリウム (結晶ペニシリンGカリウム明治; 明治製菓) を開創部に滴下および大腿部に筋注した。開創部の筋肉および皮膚を手術糸で縫合し、ヨードチンキを縫合部に塗布した。シャム群の動物も上記の方法に従って作製したが、シリコンラバーの挿入は行なわなかった。

25 <歩行能力試験>

歩行能力試験は、トレッドミルを用いて評価した。ラットを走行ベルト上

に置き、グリッドに通電 (0.04~4 mA) させた条件下で3分間以上環境に順
応させた後、速度10 m/minから歩行を開始させ、その後3分ごとに5
m/minずつ速度を上昇させた。歩行を停止し、走行ベルトの手前に装備
された電気刺激用グリッドに移ったラットには、電気刺激 (0.04~4 mA)
5 を加えた。動物が歩行を開始してから、歩行不可能、すなわち刺激 (音、接
触、電気) を与えて歩行を促しても歩行しなくなるまでの距離を、機器に内
蔵された距離計で測定した。手術前に歩行機能試験を1日1回、3日間実施
して歩行トレーニングを行なった。術後、EP2アゴニスト作用を有する化
合物である (5Z, 9β, 11α, 13E)-17, 17-プロパノ-11,
10 16-ジヒドロキシ-9-クロロ-20-ノルプロスター5, 13-ジエン
酸のリジン塩 (化合物 (A)) およびEP3アゴニスト作用を有する化合物
である11α, 15α-ジメトキシ-9-オキソプロスター5Z, 13E-
ジエン酸 (化合物 (B)) を投与した。また、陰性対照として生理食塩水を
投与した。結果は陰性対照に対してダネット多重比較 (Dunnett's multiple
15 comparison) にて検定した (* p<0.05)。

<実験結果>

馬尾神経圧迫歩行障害モデルは脊柱管狭窄症のモデルとして報告されてい
る。化合物AおよびBの組み合わせは、馬尾神経圧迫歩行障害ラットの歩行
障害を改善した。すなわち、EP2レセプターとEP3レセプターを活性化
20 することが脊柱管狭窄症に有効であることが示された。したがって、EP2
アゴニスト作用を有する化合物およびEP3アゴニスト作用を有する化合物
を組み合わせるか、またはEP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用と
を併せ持つ化合物を用いれば、脊柱管狭窄症を予防および/または治療する
ことが可能である。結果を図1に示す。

25

製剤例1:

以下の各成分を常法により混合したのち、打錠して、1錠中に0.5mg（化合物A：0.12mg、化合物B：0.38mg）の活性成分を含有する錠剤10万錠を得た。

	・化合物A	・・・・・・・・12g
5	・化合物B	・・・・・・・・38g
	・カルボキシメチルセルロース カルシウム	・・・・・・・・200g
	・ステアリン酸マグネシウム	・・・・・・・・100g
	・微結晶セルロース	・・・・・・・・9.2kg

10 製剤例2：

以下の各成分を常法により混合したのち、溶液を常法により滅菌し、1ml 1つつバイアルに充填し、常法により凍結乾燥し、1バイアル中0.2mg（化合物A：0.05mg、化合物B：0.15mg）の活性成分を含有するバイアル10万本を得た。

15	・化合物A	・・・・・・・・5g
	・化合物B	・・・・・・・・15g
	・マンニット	・・・・・・・・5kg
	・蒸留水	・・・・・・・・100L

20 製剤例3：

以下の各成分を常法により混合したのち、打錠して、1錠中に0.5mgの活性成分を含有する錠剤10万錠を得た。

	・化合物A	・・・・・・・・50g
	・カルボキシメチルセルロース カルシウム	・・・・・・・・200g
25	・ステアリン酸マグネシウム	・・・・・・・・100g
	・微結晶セルロース	・・・・・・・・9.2kg

製剤例 4 :

以下の各成分を常法により混合したのち、溶液を常法により滅菌し、1 m
1 づつバイアルに充填し、常法により凍結乾燥し、1 バイアル中 0.2m g の活
5 性成分を含有するバイアル 1 0 万本を得た。

・化合物 A	・ ・ ・ ・ ・ 2 0 g
・マンニット	・ ・ ・ ・ ・ 5 k g
・蒸留水	・ ・ ・ ・ ・ 1 0 0 L

10 製剤例 5 :

以下の各成分を常法により混合したのち、打錠して、1 錠中に 0.5m g の活
性成分を含有する錠剤 1 0 万錠を得た。

・化合物 B	・ ・ ・ ・ ・ 5 0 g
・カルボキシメチルセルロース カルシウム	・ ・ ・ ・ ・ 2 0 0 g
15 ・ステアリン酸マグネシウム	・ ・ ・ ・ ・ 1 0 0 g
・微結晶セルロース	・ ・ ・ ・ ・ 9 . 2 k g

製剤例 6 :

以下の各成分を常法により混合したのち、溶液を常法により滅菌し、1 m
20 1 づつバイアルに充填し、常法により凍結乾燥し、1 バイアル中 0.2m g の活
性成分を含有するバイアル 1 0 万本を得た。

・化合物 B	・ ・ ・ ・ ・ 2 0 g
・マンニット	・ ・ ・ ・ ・ 5 k g
・蒸留水	・ ・ ・ ・ ・ 1 0 0 L

25

製剤例 7 :

製剤例 1 と同様にして、1錠中に 1 m g（化合物 A：0.24m g、化合物 B：0.76m g）の活性成分を含有する錠剤 1 0 万錠を得た。

	・ 化合物 A	・ ・ ・ ・ ・ 2 4 g
	・ 化合物 B	・ ・ ・ ・ ・ 7 6 g
5	・ カルボキシメチルセルロース カルシウム	・ ・ ・ ・ 2 0 0 g
	・ ステアリン酸マグネシウム	・ ・ ・ ・ 1 0 0 g
	・ 微結晶セルロース	・ ・ ・ ・ 9. 2 k g

製剤例 8：

10 製剤例 2 と同様にして、1 バイアル中 1 m g（化合物 A：0.25m g、化合物 B：0.75m g）の活性成分を含有するバイアル 1 0 万本を得た。

	・ 化合物 A	・ ・ ・ ・ ・ 2 5 g
	・ 化合物 B	・ ・ ・ ・ ・ 7 5 g
	・ マンニット	・ ・ ・ ・ ・ 5 k g
15	・ 蒸留水	・ ・ ・ ・ 1 0 0 L

請 求 の 範 囲

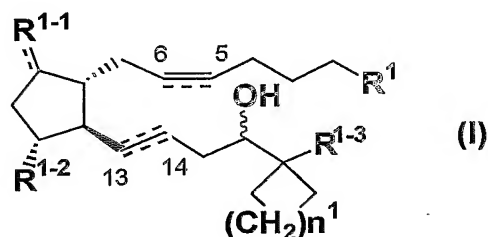
1. EP 2 アゴニスト作用を有する化合物およびEP 3 アゴニスト作用を有する化合物を組み合わせてなる脊柱管狭窄症予防および／または治療剤。

5

2. EP 2 アゴニスト作用を有する化合物とEP 3 アゴニスト作用を有する化合物とをそれぞれ投与することを特徴とする請求の範囲 1 の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤。

10 3. EP 2 アゴニスト作用を有する化合物とEP 3 アゴニスト作用を有する化合物とを同一製剤中に含有することを特徴とする請求の範囲 1 記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤。

4. EP 2 アゴニスト作用を有する化合物が、一般式 (I)



15

(式中、 R^1 は、カルボキシ基またはヒドロキシメチル基を表わし、 R^{1-1} は、オキシ基、メチレン基、またはハロゲン原子を表わし、 R^{1-2} は、水素原子、水酸基、またはC 1～4 のアルコキシ基を表わし、 R^{1-3} は、水素原子、C 1～8 のアルキル基、C 2～8 のアルケニル基、C 2～8 のアルキニル基、または1～3 個の以下の(1)～(5)の基で置換されているC 1～8 のアルキル基、C 2～8 のアルケニル基、またはC 2～8 のアルキニル基を表わし：(1)ハロゲン原子、(2)C 1～4 のアルコキシ基、(3)C 3～7 のシクロアルキル基、(4)

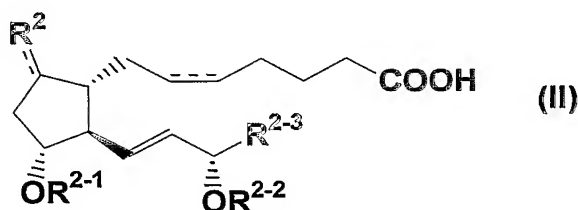
20

フェニル基、または(5) 1～3個のハロゲン原子、C 1～4のアルキル基、C 1～4のアルコキシ基、ニトロ基またはトリフルオロメチル基で置換されているフェニル基； n^1 は、0または1～4を表わし、 $==$ は、一重結合または二重結合を表わし、 \equiv は二重結合または三重結合を表わし、 $\equiv\equiv$ は、一重結合、二重結合、または三重結合を表わし、 \sim は、 α -配置、 β -配置、またはそれらの混合物であることを表わす。）

で示される化合物、その塩、その溶媒和物またはそのプロドラッグ、またはそのシクロデキストリン包接化合物である請求の範囲1記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療剤。

10

5. EP3アゴニスト作用を有する化合物が、一般式(II)

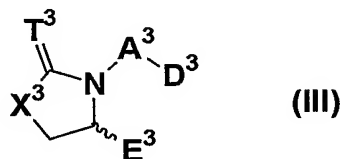


(式中、 R^2 は、オキシ基またはハロゲン原子を表わし、 R^{2-1} および R^{2-2} は、それぞれ独立してC 1～4アルキル基を表わし、 R^{2-3} は、C 1～10アルキル基、C 2～10アルケニレン基、C 2～10アルキニレン基、フェニル、フェノキシ、C 3～7シクロアルキル、またはC 3～7シクロアルキルオキシで置換されているC 1～10アルキル基、C 2～10アルケニレン基、またはC 2～10アルキニレン基を表わす。フェニルおよびシクロアルキル基は、1～3個のC 1～4アルキル、C 1～4アルコキシ、ハロゲン、トリハロメチル、またはニトロで置換されていてもよい。 $==$ は、単結合または二重結合を表わす。)

で示される化合物、その塩、その溶媒和物またはそのプロドラッグ、またはそのシクロデキストリン包接化合物である請求の範囲1記載の脊柱管狭窄症

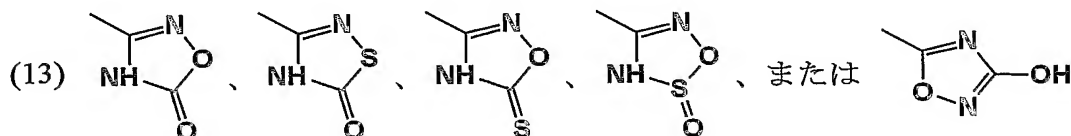
予防および／または治療剤。

6. EP2アゴニスト作用を有する化合物が、一般式 (III)



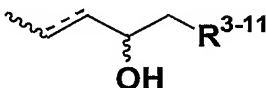
- 5 (式中、 T^3 は、(1)酸素原子、または(2)硫黄原子を表わし、
 X^3 は、(1)−CH₂−基、(2)−O−基、または(3)−S−基を表わし、
 A^3 は、 A^{3-1} または A^{3-2} を表わし、 A^{3-1} は、(1)1〜2個のC1〜4アル
 キル基で置換されていてもよい直鎖のC2〜8アルキレン基、(2)1〜2個の
 C1〜4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC2〜8アルケニレン基、
 10 または(3)1〜2個のC1〜4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC2
 〜8アルケニレン基を表わし、 A^{3-2} は、− G^{3-1} − G^{3-2} − G^{3-3} −基を表
 わし、 G^{3-1} は、(1)1〜2個のC1〜4アルキル基で置換されていてもよい直
 鎖のC1〜4アルキレン基、(2)1〜2個のC1〜4アルキル基で置換されて
 いてもよい直鎖のC2〜4アルケニレン基、または(3)1〜2個のC1〜4ア
 15 ルキル基で置換されていてもよい直鎖のC2〜4アルケニレン基を表わし、
 G^{3-2} は、(1)− Y^3 −基、(2)−環 1^3 −基、(3)− Y^3 −環 1^3 −基、(4)−環 1^3
 − Y^3 −基、または(5)− Y^3 −C1〜4アルキレン−環 1^3 −基を表わし、 Y^3
 は、(1)−S−基、(2)−SO−基、(3)−SO₂−基、(4)−O−基、または(5)−
 NR³⁻¹−基を表わし、 R^{3-1} は、(1)水素原子、(2)C1〜10アルキル基、ま
 20 たは(3)C2〜10アシル基を表わし、 G^{3-3} は、(1)単結合、(2)1〜2個のC
 1〜4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC1〜4アルキレン基、(3)
 1〜2個のC1〜4アルキル基で置換されていてもよい直鎖のC2〜4アル
 ケニレン基、または(4)1〜2個のC1〜4アルキル基で置換されていてもよ
 い直鎖のC2〜4アルケニレン基を表わし、

- D^3 は、 D^{3-1} または D^{3-2} を表わし、 D^{3-1} は、(1)−COOH基、(2)−COOR³⁻²基、(3)テトラゾール−5−イル基、または(4)−CONR³⁻³SO₂R³⁻⁴基を表わし、 R^{3-2} は、(1)C1〜10アルキル基、(2)フェニル基、(3)フェニル基で置換されたC1〜10アルキル基、または(4)ビフェニル基を表わし、 R^{3-3} は、(1)水素原子、または(2)C1〜10アルキル基を表わし、 R^{3-4} は、(1)C1〜10アルキル基、または(2)フェニル基を表わし、 D^{3-2} は、(1)−CH₂OH基、(2)−CH₂OR³⁻⁵基、(3)水酸基、(4)−OR³⁻⁵基、(5)ホルミル基、(6)−CONR³⁻⁶R³⁻⁷基、(7)−CONR³⁻⁶SO₂R³⁻⁸基、(8)−CO−(NH−アミノ酸残基−CO)_{m³}−OH基、(9)−O−(CO−アミノ酸残基−NH)_{m³}−H基、(10)−COOR³⁻⁹基、(11)−OCO−R³⁻¹⁰基、(12)−COO−Z³⁻¹−Z³⁻²−Z³⁻³基、または



- を表わし、 R^{3-5} はC1〜10アルキル基を表わし、 R^{3-6} および R^{3-7} は、それぞれ独立して(1)水素原子、または(2)C1〜10アルキル基を表わし、 R^{3-8} はフェニル基で置換されたC1〜10アルキル基を表わし、 R^{3-9} は、(1)C1〜10アルキル基、C1〜10アルコキシ基、およびハロゲン原子から選ばれる1〜3個の置換基で置換されていてもよいビフェニル基で置換されたC1〜10アルキル基、または(2)C1〜10アルキル基、C1〜10アルコキシ基、およびハロゲン原子から選ばれる1〜3個の置換基で置換されたビフェニル基を表わし、 R^{3-10} は、(1)フェニル基、または(2)C1〜10アルキル基を表わし、 m^3 は1または2を表わし、 Z^{3-1} は、(1)C1〜15アルキレン基、(2)C2〜15アルケニレン基、または(3)C2〜15アルキニレン基を表わし、 Z^{3-2} は、(1)−CO−基、(2)−OCO−基、(3)−COO−基、(4)−CONR²³⁻¹−基、(5)−NR²³⁻²CO−基、(6)−O−基、(7)−S−基、


(8) $-\text{SO}_2$ -基、(9) $-\text{SO}_2-\text{NR}^{Z^3-2}$ -基、(10) $-\text{NR}^{Z^3-2}\text{SO}_2$ -基、(11) $-\text{NR}^{Z^3-3}$ -基、(12) $-\text{NR}^{Z^3-4}\text{CONR}^{Z^3-5}$ -基、(13) $-\text{NR}^{Z^3-6}\text{COO}$ -基、(14) $-\text{OCONR}^{Z^3-7}$ -基、または(15) $-\text{OCCOO}$ -基を表わし、 Z^3 は、(1)水素原子、(2)C 1～15アルキル基、(3)C 2～15アルケニル基、(4)C 2～15アルキニル基、(5)環 Z^3 、または(6)C 1～10アルコキシ基、C 1～10アルキルチオ基、C 1～10アルキル- NR^{Z^3-8} -基、または環 Z^3 で置換されたC 1～10アルキル基を表わし、環 Z^3 は、(1)一部または全部が飽和されていてもよいC 3～15の単環、二環または三環式炭素環アリール、または(2)酸素原子、窒素原子、および硫黄原子から選択される1～4個のヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリールを表わし、 R^{Z^3-1} 、 R^{Z^3-2} 、 R^{Z^3-3} 、 R^{Z^3-4} 、 R^{Z^3-5} 、 R^{Z^3-6} 、 R^{Z^3-7} 、および R^{Z^3-8} は、それぞれ独立して水素原子またはC 1～15アルキル基を表わし、 R^{Z^3-1} と Z^{3-3} 基は、それらが結合している窒素原子と一緒にあって、5～7員の単環飽和ヘテロ環を表わしてもよく、上記ヘテロ環はさらに酸素原子、窒素原子、および硫黄原子から選択される1個のヘテロ原子を含んでもよく、環 Z^3 、および R^{Z^3-1} と Z^{3-3} が結合している窒素原子と一緒にあって表わされる単環飽和ヘテロ環は、下記(1)～(4)から選択される、1～3個の基で置換されてもよく；(1)C 1～15アルキル基、(2)C 2～15アルケニル基、(3)C 2～15アルキニル基、(4)C 1～10アルコキシ基、C 1～10アルキルチオ基、またはC 1～10アルキル- NR^{Z^3-9} -基で置換されたC 1～10アルキル基； R^{Z^3-9} は水素原子、またはC 1～10アルキル基を表わし、

E^3 は、 E^{3-1} または E^{3-2} を表わし、 E^{3-1} は、を表わし、

R^{3-11} は、(1)C 1～10アルキル基、(2)C 1～10アルキルチオ基、(3)C 3～8シクロアルキル基で置換されたC 1～10アルキル基、(4)環2で置換さ

- れたC 1～10アルキル基、または(5)–W³⁻¹–W³⁻²–環2で置換されたC 1～10アルキル基を表わし、W³⁻¹は、(1)–O–基、(2)–S–基、(3)–S O–基、(4)–S O₂–基、(5)–NR³⁻¹¹⁻¹–基、(6)カルボニル基、(7)–NR³⁻¹¹⁻¹ S O₂–基、(8)カルボニルアミノ基、または(9)アミノカルボニル基を
- 5 表わし、R³⁻¹¹⁻¹は、(1)水素原子、(2)C 1～10アルキル基、または(3)C 2～10アシル基を表わし、W³⁻²は、(1)単結合、または(2)C 1～4アルキル基、ハロゲン原子、または水酸基で置換されていてもよいC 1～8アルキル基を表わし、E³⁻²は、(1)U³⁻¹–U³⁻²–U³⁻³基、または(2)環4³基を表わし、U³⁻¹は、(1)C 1～4アルキレン基、(2)C 2～4アルケニレン基、(3)
- 10 C 2～4アルキニレン基、(4)–環3³–基、(5)C 1～4アルキレン基–環3³–基、(6)C 2～4アルケニレン基–環3³–基、または(7)C 2～4アルキニレン基–環3³–基を表わし、U³⁻²は、(1)単結合、(2)–CH₂–基、(3)–CH OH–基、(4)–O–基、(5)–S–基、(6)–S O–基、(7)–S O₂–基、(8)–NR³⁻¹²–基、(9)カルボニル基、(10)–NR³⁻¹² S O₂–基、(11)カルボニル
- 15 アミノ基、または(12)アミノカルボニル基を表わし、R³⁻¹²は、(1)水素原子、(2)C 1～10アルキル基、または(3)C 2～10アシル基を表わし、U³⁻³は、(1)C 1～10アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、アルキルチオ基、およびNR³⁻¹³R³⁻¹⁴基から選ばれる1～3個の置換基で置換されていてもよいC 1～8アルキル基、(2)C 1～10アルキル基、ハロゲン原子、
- 20 水酸基、アルコキシ基、アルキルチオ基、および–NR³⁻¹³R³⁻¹⁴基から選ばれる1～3個の置換基で置換されていてもよいC 2～8アルケニル基、(3)C 1～10アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、アルキルチオ基、および–NR³⁻¹³R³⁻¹⁴基から選ばれる1～3個の置換基で置換されていてもよいC 2～8アルキニル基、(4)環4³基で置換されているC 1～8アルキル基、または(5)環4³基を表わし、R³⁻¹³およびR³⁻¹⁴は、それぞれ独立して、(1)水素原子、または(2)C 1～10アルキル基を表わし、環1³、環2
- 25

³、環³、または環⁴は、1～5個の R^3 で置換されていてもよく、 R^3 は、
 (1)C 1～1 0アルキル基、(2)C 2～1 0アルケニル基、(3)C 2～1 0アルキ
 ニル基、(4)C 1～1 0アルコキシ基、(5)C 1～1 0アルキルチオ基、(6)ハロ
 ゲン原子、(7)水酸基、(8)ニトロ基、(9)–NR³⁻¹⁵R³⁻¹⁶基、(10)C 1～1 0
 5 アルコキシ基で置換されたC 1～1 0アルキル基、(11)1～3個のハロゲン原
 子で置換されたC 1～1 0アルキル基、(12)1～3個のハロゲン原子で置換さ
 れたC 1～1 0アルコキシ基で置換されたC 1～1 0アルキル基、(13)–NR³⁻¹⁵R³⁻¹⁶
 基で置換されたC 1～1 0アルキル基、(14)環⁵基、(15)–O–
 環⁵基、(16)環⁵基で置換されたC 1～1 0アルキル基、(17)環⁵基で置
 10 換されたC 2～1 0アルケニル基、(18)環⁵基で置換されたC 2～1 0アル
 キニル基、(19)環⁵基で置換されたC 1～1 0アルコキシ基、(20)–O–環⁵
³基で置換されたC 1～1 0アルキル基、(21)COOR³⁻¹⁷基、(22)1～4個
 のハロゲン原子で置換されたC 1～1 0アルコキシ基、(23)ホルミル基、(24)
 ヒドロキシ基で置換されたC 1～1 0アルキル基、または(25)C 2～1 0アシ
 15 ル基を表わし、 R^{3-15} 、 R^{3-16} 、および R^{3-17} は、それぞれ独立して(1)水
 素原子、または(2)C 1～1 0アルキル基を表わし、環⁵は、下記(1)～(9)か
 ら選択される1～3個の置換基で置換されていてもよく；(1)C 1～1 0アル
 キル基、(2)C 2～1 0アルケニル基、(3)C 2～1 0アルキニル基、(4)C 1～
 1 0アルコキシ基、(5)C 1～1 0アルコキシ基で置換されたC 1～1 0アル
 20 キル基、(6)ハロゲン原子、(7)水酸基、(8)1～3個のハロゲン原子で置換され
 たC 1～1 0アルキル基、(9)1～3個のハロゲン原子で置換されたC 1～1
 0アルコキシ基で置換されたC 1～1 0アルキル基；環¹、環²、環³、
 環⁴、および環⁵は、それぞれ独立して(1)一部または全部が飽和されてい
 てもよいC 3～1 5の単環、二環または三環式炭素環アリール、または(2)1
 25 ～4個の窒素原子、1～2個の酸素原子および／または1～2個の硫黄原子
 から選択されるヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい

3～15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリアルを表わし、 は α -配置、 β -配置またはそれらの混合物であることを表わす。)

で示される化合物、その塩、その溶媒和物またはそのプロドラッグ、またはそのシクロデキストリン包接化合物である請求の範囲1記載の脊柱管狭窄症

5 予防および／または治療剤。

7. EP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物を含有する脊柱管狭窄症予防および／または治療剤。

10 8. 脊柱管狭窄症が、頸部脊柱管狭窄症、胸部脊柱管狭窄症、腰部脊柱管狭窄症、または広範脊柱管狭窄症である請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤。

15 9. 麻痺、知覚鈍麻、疼痛、またはしびれ症状の改善剤である請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤。

10. 運動能力改善剤である請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤。

20 11. 運動能力改善が、筋力低下改善、間歇跛行改善または歩行能力改善である請求の範囲10記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤。

12. 膀胱障害、または直腸障害治療剤である請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症の予防および／または治療剤。

25

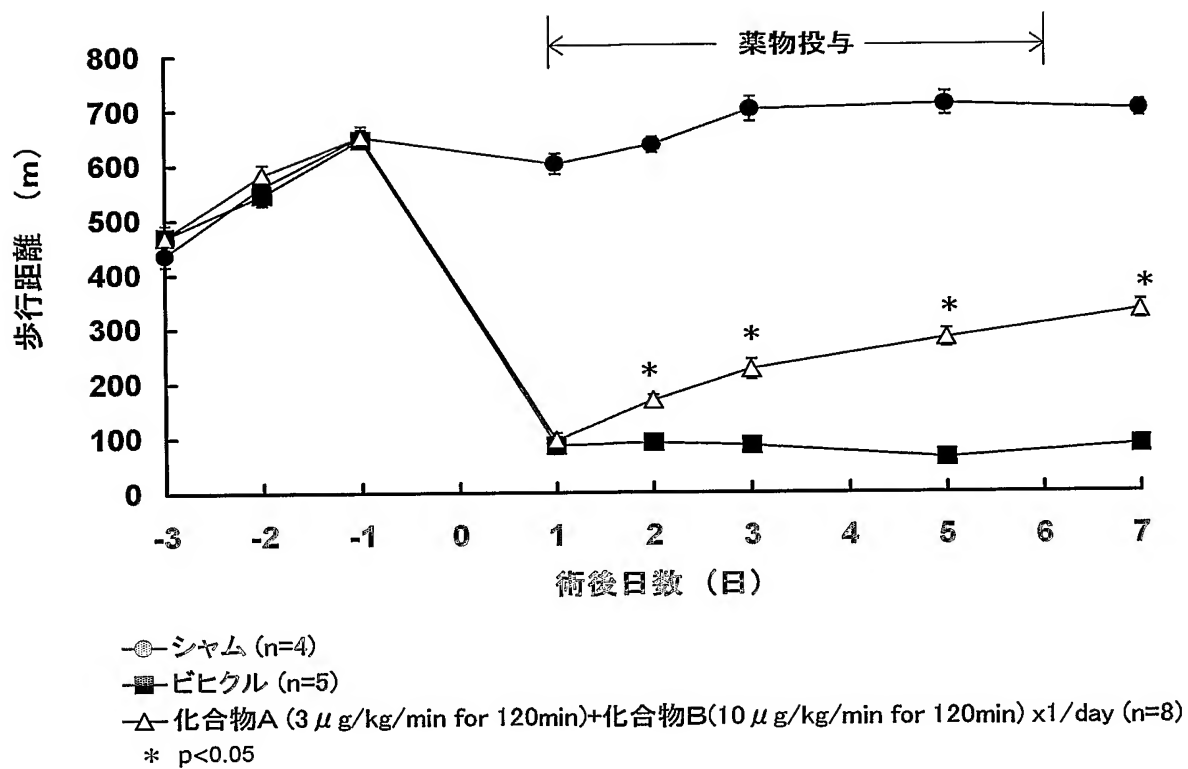
13. 請求の範囲1または7記載の脊柱管狭窄症予防および／または治療

- 剤と、プロスタグランジン類、プロスタグランジン誘導体制剤、非ステロイド系抗炎症薬、ビタミン薬、筋弛緩薬、抗うつ薬、ポリADP-リボースポリメラーゼ阻害薬、興奮性アミノ酸受容体拮抗薬、ラジカルスカベンジャー、アストロサイト機能改善薬、IL-8受容体拮抗薬、免疫抑制薬、一酸化窒素合成酵素阻害薬およびアルドース還元酵素阻害薬から選択される一種以上の組み合わせからなる医薬。
- 5

14. EP2アゴニスト作用を有する化合物およびEP3アゴニスト作用を有する化合物、またはEP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物における脊柱管狭窄症の予防および／または治療方法。
- 10

15. 脊柱管狭窄症予防および／または治療剤を製造するためのEP2アゴニスト作用を有する化合物およびEP3アゴニスト作用を有する化合物、またはEP2アゴニスト作用とEP3アゴニスト作用とを併せ持つ化合物の使用。

図 1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/004836

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ A61K45/00, A61K31/5575, A61P25/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ A61K45/00, A61K31/5575, A61P25/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CA (STN), MEDLINE (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Toshiaki MINAMI et al., Characterization of EP-receptor subtypes involved in allodynia and hyperalgesia induced by intrathecal administration of prostaglandin E ₂ to mice, Br.J.Pharmacol, 1994, Vol.112, pages 735 to 740	1-13, 15
A	Toshiaki MINAMI et al., Characterization of EP receptor subtypes responsible for prostaglandin E ₂ -induced pain responses by use of EP ₁ and EP ₃ receptor knockout mice, Br.J. Pharmacol, 2001, Vol.133, pages 438 to 444	1-13, 15

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
30 June, 2004 (30.06.04)

Date of mailing of the international search report
13 July, 2004 (13.07.04)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/004836

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, A	Katsuhiko NAKAI et al., Effects of orally administered OP-1206 α -CD with loxoprofen-Na on walking dysfunction in the rat neuropathic intermittent claudication model, Prostaglandins, Leukotrienes and Essential Fatty Acids, Vol.69, 2003, pages 269 to 273	1-13,15
A	EP 860430 B1 (Ono Pharmaceutical Co., Ltd.), 12 June, 2002 (12.06.02), Full text & JP 11-193268 A & AU 736271 B2 & US 6110969 A & US 6576785 B1 & US 2003/186939 A	1-13,15
A	WO 98/34916 A (Ono Pharmaceutical Co., Ltd.), 13 August, 1998 (13.08.98), Full text & EP 1008588 B1 & US 6288119 B1	1-13,15
P, A	WO 03/074483 A (Ono Pharmaceutical Co., Ltd.), 12 September, 2003 (12.09.03), Full text (Family: none)	1-13,15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/004836

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 14

because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

Claim 14 pertains to methods for treatment of the human body by therapy and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search.

2. ☐ Claims Nos.:

because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. ☐ Claims Nos.:

because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.

2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.

3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/004836

Claims 1 to 3, 7 to 13 and 15 relate to remedies for spinal canal stenosis comprising, as the active ingredient, a compound defined by a desired property "EP2 agonism" or "EP3 agonism". Although claims 1 to 3, 7 to 13 and 15 involve any compounds having these properties, it is recognized that only small parts of the claimed compounds are exclusively supported by the description under the provision of Article 6 of the PCT and disclosed therein under the provision of Article 5 of the PCT.

Even though the common technical knowledge at the point of the application is taken into consideration, it cannot be recognized that the scope of "a compound having EP2 agonism" or the scope of "a compound having EP3 agonism" could be specified. Thus, claims 1 to 3, 7 to 13 and 15 do not comply with the requirement of clearness as defined in Article 6 of the PCT too.

Therefore, the search was made on the relationship between an EP2 agonist or an EP3 agonist and spinal canal stenosis and remedies for spinal canal stenosis comprising the compounds specifically presented in the description and specified in claims 4 to 6 as the active ingredient. Complete search was made on claims 4 to 6.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl.⁷ A61K45/00, A61K31/5575, A61P25/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl.⁷ A61K45/00, A61K31/5575, A61P25/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), MEDLINE (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	Toshiaki Minami et al., Characterization of EP-receptor subtypes involved in allodynia and hyperalgesia induced by intrathecal administration of prostaglandin E ₂ to mice, Br. J. Pharmacol, 1994, Vol.112, p.735-740	1-13, 15
A	Toshiaki Minami et al., Characterization of EP receptor subtypes responsible for prostaglandin E ₂ -induced pain responses by use of EP ₁ and EP ₃ receptor knockout mice, Br. J. Pharmacol, 2001, Vol.133, p.438-444	1-13, 15

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

30.06.2004

国際調査報告の発送日

13.7.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

八原 由美子

4 C

9 2 6 1

電話番号 03-3581-1101 内線 3451

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P, A	Katsuhiko Nakai et al., Effects of orally administered OP-1206 α -CD with loxoprofen-Na on walking dysfunction in the rat neuropathic intermittent claudication model, Prostaglandins, Leukotrienes and Essential Fatty Acids, Vol.69, 2003, p.269-273	1-13, 15
A	EP 860430 B1 (小野薬品工業株式会社) 2002.06.12, 全文 &JP 11-193268 A &AU 736271 B2 &US 6110969 A &US 6576785 B1 &US 2003/186939 A	1-13, 15
A	WO 98/34916 A (小野薬品工業株式会社) 1998.08.13, 全文 &EP 1008588 B1 &US 6288119 B1	1-13, 15
P, A	WO 03/074483 A (小野薬品工業株式会社) 2003.09.12, 全文 (ファミリーなし)	1-13, 15

第II欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT 17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☒ 請求の範囲 14 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
つまり、
請求の範囲 14 は、治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT 第17条(2)(a)(i)及びPCT 規則 39.1 (iv) の規定により、この国際調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。
2. ☐ 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT 規則6.4(a) の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第III欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☐ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

請求の範囲1-3, 7-13, 15は、「EP2アゴニスト作用」、あるいは、「EP3アゴニスト作用」という所望の性質により定義された化合物を有効成分とする脊椎管狭窄症の治療剤に関するものである。そして、請求の範囲1-3, 7-13, 15は、そのような性質を有するあらゆる化合物を包含するものであるが、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎないものと認められる。

また、「EP2アゴニスト作用を有する化合物」、あるいは、「EP3アゴニスト作用を有する化合物」は、出願時の技術常識を勘案してもそのような性質を有する化合物の範囲を特定できないから、請求の範囲1-3, 7-13, 15は、PCT6条における明確性の要件も欠いている。

よって、調査は、EP2アゴニスト、あるいは、EP3アゴニストと、脊椎管狭窄症との関係について、及び、明細書に具体的に記載され、請求の範囲4-6に特定されている化合物を有効成分とする脊椎管狭窄症の治療剤について行った。また、請求の範囲4-6については、完全な調査を行った。